(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



, 1991 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 1997 | 199

(43) Date de la publication internationale 16 mai 2002 (16.05.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/38792 A2

(51) Classification internationale des brevets7:

C12Q

Joffre, F-92250 La Garenne-Colombes (FR). **TROUPLIN**, **Virginie** [FR/I^TR]; 70, avenue d'Italie, F-75013 Paris (I^TR).

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/03512

(74) Mandataires: BREESE, Pierre etc.; Breese-Majerowicz, 3, avenue de l'Opéra, F-75001 Paris (FR).

(22) Date de dépôt international :

9 novembre 2001 (09.11.2001)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité :

 00/14495
 10 novembre 2000 (10.11.2000)
 FR

 01/03970
 23 mars 2001 (23.03.2001)
 FR

 09/817,135
 27 mars 2001 (27.03.2001)
 US

- (71) Déposants (pour tous les États désignés sauf US): BIOALLIANCE PHARMA [FR/FR]; 59, rue du Général Martial Valin, F-75015 Paris (FR). INSERM [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): CLAVEL, François [FR/FR]; 31, boulevard Malesherbes, F-75008 Paris (FR). MAMMANO, Fabrizio [FR/FR]; 43, rue Réaumur, F-75003 Paris (FR). RACE, Esther [FR/FR]; 62, avenue Aristide Briand, F-92120 Montrouge (FR). DAM, Elisabeth [FR/FR]; 87, rue Championnet, F-75018 Paris (FR). OBRY, Véronique [FR/FR]; 31bis, avenue

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: NOVEL METHOD FOR ANALYSING PHENOTYPIC CHARACTERISTICS OF HUMAN IMMUNODEFICIENCY VIRUS (HIV)
- (54) Titre: NOUVELLE METHODE D'ANALYSE DES CARACTERISTIQUES PHENOTYPIQUES DES VIRUS DE L'IMMU-NODEFICIENCE HUMAINE (VIH)
- (57) Abstract: The invention concerns a method for analysing characteristics exhibited by certain virus strains, in particular, the human immunodeficiency viruses, using the construct of a recombinant virus obtained by homologous recombining. The invention also concerns a kit comprising primers, vectors, cell hosts, products and reagents necessary for producing PCR amplification, and the products and reagents for detecting a marker, for implementing the inventive method.
- (57) Abrégé: La présente invention concerne une méthode d'analyse des caractéristiques phénotypiques présentées par certaines souches de virus, notamment les virus de l'immunodéficience humaine, mettant en oeuvre la construction d'un virus recombinant obtenu par recombinaison homologue. La présente invention concerne également un kit comprenant les amorces, les vecteurs, les hôtes cellulaires, les produits et réactifs nécessaires pour réaliser une amplification par PCR, et les produits et réactifs permettant la détection d'un marqueur, pour la mise en oeuvre de la méthode de l'invention.



20

25

.30

NOUVELLE METHODE D'ANALYSE DES CARACTERISTIQUES PHENOTYPIQUES DES VIRUS DE L'IMMUNODEFICIENCE HUMAINE (VIH)

La présente invention concerne une méthode d'analyse des caractéristiques phénotypiques qui présentent certaines souches de virus, notamment de virus VIH.

Des tests génotypiques qui sont rapides et largement disponibles pour détecter la présence de mutations dans les gènes viraux ont été développées par exemple pour détecter des mutations présentes dans les gènes codant pour la protéase ou la transcriptase inverse de VIH.

Bien que certaines mutations aient été à inhibiteur particulier de l'activité un virale, bien d'autres sont associés avec le traitement par plusieurs molécules. De plus, avec le développement de nouvelles molécules d'inhibiteurs, le génotypage de variantes des virus qui échappent aux traitements devient en plus complexe. Ceci rend difficile l'évaluation et le fait de savoir vis-à-vis de quels inhibiteurs les virus deviennent résistants ou conservent encore une légère susceptibilité. Dans ces circonstances, la présence et l'accumulation de mutations de résistance peuvent sûrement constituer un bon indice de l'évolution la résistance, mais la simple détection de ces mutations au niveau génotypique ne suffit plus pour évaluer quantitativement le niveau de résistance, paramètre qui s'avère crucial pour optimiser orientations thérapeutiques de patients chez qui la thérapie antivirale est défaillante.

WO 02/38792 PCT/FR01/03512

Les caractéristiques phénotypiques des virus sont liées aux divers aspects du comportement viral et directement impliquées dans des nombreuses interactions entre lesdits virus et leur environnement.

5

10

15

20

Seuls les tests phénotypiques, qui mesurent directement dans le milieu de culture la modification de la caractéristique phénotypique du virus, telle que l'inhibition de l'activité virale, par exemple en présence de composés inhibiteurs de ladite activité virale, fournissent un indice quantitatif de la résistance.

D'autres caractéristiques phénotypiques dont l'analyse s'avère intéressant, notamment d'un point de vue médical, sont celles qui confèrent à un virus sa résistance vis-à-vis des agents inhibiteurs susceptibles de bloquer au moins un mécanisme impliqué dans l'activité virale, celles qui confèrent à un virus sa capacité réplicative, celles qui confèrent à un virus son tropisme envers des cibles particulières ou encore celles qui confèrent à un virus son aptitude à être neutralisé par des molécules, tels des anticorps, des chimiokines ou des inhibiteurs.

25

30

La présente invention permet de tester plusieurs caractéristiques phénotypiques distinctes mais complémentaires du VIH, à l'aide d'une méthode rapide reposant sur la reconstruction d'un virus recombinant à partir de prélèvements effectués chez des patients infectés et faisant intervenir un cycle unique de réplication virale. Cette invention s'inscrit dans une démarche d'aide à la décision et d'optimisation de la

stratégie thérapeutique chez les patients infectés par le VIH se trouvant dans une situation d'échec virologique de traitement antirétroviral, ou encore chez des patients naïfs de traitement antirétroviral. Seule une connaissance complète des différentes caractéristiques phénotypiques du virus peut aider efficacement le clinicien à prendre les décisions thérapeutiques les mieux adaptées à la situation particulière de son patient.

10

15

20

25

30

virulence.

5

Parmi les caractéristiques phénotypiques du virus VIH dont l'analyse présente un intérêt particulier du point de vue médical, se trouvent celles liées à l'expression des gènes, susceptibles de subir au moins une mutation, situés dans les régions GAG, ENV, ou POL du génome viral, telles que celles ci-dessous énumérées :

I <u>Infectivité, capacité réplicative et</u>

Ces caractéristiques phénotypiques des virus VIH peuvent être liées à la fonction de toutes les régions du génome virale, qu'il s'agisse des parties codant pour des protéines ou des régions intervenant dans les différents mécanismes ou étapes du cycle réplicatif viral. En particulier il est important d'évaluer l'effet produit par les mutations dans le gènes codant pour la protéase, la transcriptase inverse, l'intégrase ou l'enveloppe sur la réplication des virus et tout particulièrement chez les virus ayant développé une résistance aux agents antiviraux.

WO 02/38792 PCT/FR01/03512

Son analyse permet de mesurer la capacité réplicative d'un virus, aussi appelée infectivité ou "fitness".

II Susceptibilité/Résistance aux inhibiteurs de transcriptase inverse.

Cette caractéristique phénotypique des virus VIH est liée à l'expression d'une partie de la région POL codant pour la transcriptase inverse.

Son analyse permet l'ajustement des traitements antirétroviraux par les analogues nucléosidiques ou les inhibiteurs de transcriptase inverse non nucléosidiques (NNRTI).

10

15

20

25

30

III Susceptibilité/Résistance aux inhibiteurs d'intégrase.

Cette caractéristique phénotypique des virus VIH est liée à l'expression d'une partie de la région POL codant pour l'intégrase.

Son analyse fournit des indications pour l'ajustement des traitements antirétroviraux par les inhibiteurs d'intégrases.

IV.Susceptibilité/Résistance aux inhibiteurs d'entrée du virus dans la cellule cible.

Cette caractéristique phénotypique des virus VIH est liée à l'expression de la glycoprotéine d'enveloppe du VIH et en particulier à l'expression de la sous-unité transmembranaire de ladite glycoprotéine codée par une partie du gène ENV.

L'analyse de cette caractéristique phénotypique permet la mise en évidence de l'action des

15

20

30

agents inhibiteurs qui bloquent la fusion de la membrane virale avec la membrane de la cellule cible.

V Susceptibilité/Résistance aux inhibiteurs ciblant les corécepteurs des virus VIH.

Cette caractéristique phénotypique est liée également à l'expression d'au moins une partie de la région ENV des virus VIH qui code pour des polypeptides qui se participent à la liaison avec des corécepteurs de la cellule cible. L'interaction enveloppe/corécepteur permet l'entrée du virus VIH dans ladite cellule cible.

Son analyse permet de mesurer la résistance des virus VIH à l'action des inhibiteurs bloquant les corécepteurs utilisés par le VIH pour effectuer son entrée dans la cellule cible.

Les agents inhibiteurs interfèrent avec le co-récepteur en inhibant son interaction avec l'enveloppe du VIH.

En particulier il est important d'évaluer l'effet des mutations dans la région ENV qui modifient l'interaction de certaines régions de la protéine d'enveloppe avec les récepteurs CXCR4 ou CCR5 des cellules cible des VIH.

VI Tropisme

Cette caractéristique phénotypique est aussi liée à l'expression d'au moins une partie de la région ENV codant pour des polypeptides de l'enveloppe des virus VIH, qui participent à la liaison avec un ou plusieurs récepteurs de la cellule cible, en particulier avec les corécepteurs CXCR4 ou CCR5

Son analyse permet de mesurer in vivo la capacité du virus VIH à utiliser lesdits récepteurs,

WO 02/38792 PCT/FR01/03512

notamment CXCR4 ou CCR5, qui sont exprimés de façon différente dans divers types cellulaires et permet de savoir si le virus utilise l'un ou l'autre des récepteurs, ou les deux.

Les indications fournies par cette analyse permettent de déduire le comportement viral dans certains types de cellules, cibles naturelles des VIH.

VII Virulence.

10

15

20

25

30

Cette caractéristique phénotypique est aussi liée à l'expression de tout ou partie de la région ENV qui code pour les polypeptides d'enveloppe des virus VIH.

Son analyse permet d'évaluer le pouvoir cytopathogène d'un virus VIH.

VIII Capacité neutralisante.

Cette caractéristique phénotypique est aussi liée à l'expression des protéines d'enveloppe des virus VIH.

Son analyse permet d'évaluer la susceptibilité des virus à l'action inhibitrice des anticorps ou des substances naturellement présentes dans l'organisme et présentes dans le sérum ou dans d'autres fluides.

Les premiers tests pour détecter par exemple la caractéristique phénotypique de résistance des virus VIH aux traitements antiviraux ont été effectués en utilisant des isolats primaires et des lymphocytes du sang périphérique (PBL) stimulés par de la phytoagglutinine (PHA) selon une procédure laborieuse et difficilement reproductible. Une alternative innovante à ces tests, un test de virus recombinant, ci-après nommé RVA, a été proposée par Kellam et Larder en 1994.

10

15

20

25

30

Cette méthode d'analyse RVA, mesuraït résistance d'un virus recombinant portant la transcriptase inverse isolé du plasma d'un patient porteur du virus par co-transfection des séquences de celui-ci dûment amplifiées par une réaction polymérisation en chaîne (PCR), avec un clone de virus obtenu en laboratoire, lequel est délété transcriptase inverse et est compétent réplication dans une variété de lignées cellulaires bien établies.

Plusieurs modifications de cette méthode ont maintenant été décrites (Boucher, C., Keulen, W., Bommel, T., Nijhuis, M., Jong, D., Jong, M., SChipper, P. and Back, Ν., Κ. (1996)« HIV-1 drug susceptibility determination by using recombinant viruses generated from patient sera tested in · a cell-killing Antimicrobial Agents and Chemotherapy" 40(10), 2404-2409) C. and Mellors, J.W. (1997) "A recombinant retroviral system for rapid in vivo analysis of human immunodeficiency virus type 1 susceptibility to reverse transcriptase inhibitors". Antimicrob Agents Chemother 41(12), 2781-5) (Hertogs, K., de Bethune, M.P., Miller, V., Ivens, T., Schel, P., Van Cauwenberge, A., Van Den Eynde, C., Van Gerwen, V., Azijn, H., Van Houtte, M., Peeters, F., Staszewski, S., Conant, M., Bloor, S., Kemp, S., Larder, B. and Pauwels, R. (1998) "A rapid method for simultaneous detection of phenotypic resistance inhibitors of protease and reverse transcriptase in recombinant human immunodeficiency virus type 1 isolates patients treated with antiretroviral Antimicrob Agents Chemother 42(2), 269-76.) (Hecht, F.M., Grant, R.M., Petropoulos, C.J., Dillon, B., Chesney,

Digilio, L., Branson, B. and Kahn, J.O. (1998) "Sexual transmission of an HIV-1 variant resistant to multiple reverse- transcriptase and protease inhibitors". N Engl J Med 339(5), 307-11) (Medina, D.J., Tung, P.P., Nelson, C.J., Sathya, B., Casareale, D. and Strair, R.K. (1998) "Characterization and use of a recombinant retroviral system for the analysis of drug resistant HIV". J Virol Methods 71(2), 169-76).

10

15

20

25

30

5

plupart de ces systèmes Cependant, la recombinants présentent des inconvénients car , comme pour la méthode utilisant des PBMC, la production d'une infectieuses de particules exprimant particulière l'on caractéristique phénotypique que détecter et mesurer nécessite cherche à amplification du virus par croissance exponentielle des cellules lymphocytaires. Le virus est alors soumis à des dérives génétiques pendant sa réplication et peut perdre des mutations qui sont essentielles pour l'expression de la caractéristique phénotypique recherchée modifiant ainsi la fiabilité de la méthode.

Un autre inconvénient pour déceler exemple une caractéristique phénotypique de résistance qui est présent dans les méthodes d'analyse de l'art antérieur provient du fait que la présence simultanée de susceptibles de conférer plusieurs mutations vis-à-vis différents résistance des inhibiteurs rétroviraux réduit la capacité réplicative du virus.

Les inventeurs ont développé une nouvelle méthode d'analyse d'une caractéristique phénotypique des virus VIH qui ne nécessite qu'un cycle unique de réplication.

Cette méthode ne nécessitant qu'un seul cycle de réplication virale est mise en œuvre par le choix des conditions de culture des virus recombinants obtenues.

5

Ces conditions de culture concernent, soit le contrôle du temps de culture, choisi pour empêcher la réplication virale au delà du premier cycle, ce temps de culture est compris entre 12 heures à 72 heures, de préférence de 24 heures à 48 heures.

10

Les conditions de culture concernent également le choix des cellules du premier système cellulaire, elles sont choisies de manière à ce qu'elles ne soient pas permissives à l'infection virale, par exemple de telles cellules ne possèdent pas le récepteur CD4 nécessaire à l'entrée du virus VIH dans la cellule. Des exemples de telles cellules sont les cellules HeLa ou 293T.

20

15

Enfin, ces conditions de culture concernent aussi les virus recombinants construits selon la méthode de l'invention, qui présentent une déficit en protéine d'enveloppe. Ces virus, une fois produits dans le premier système cellulaire, sont de fait incapables de reinfecter les cellules de ce premier système cellulaire.

25

Cette méthode d'analyse est basée sur la construction d'un virus recombinant (RAV) obtenu par cotransfection et recombinaison homologue avec :

30

a) les séquences d'ADN obtenues à partir d'un VIH à analyser susceptibles de comprendre des mutations susceptibles de modifier la caractéristique phénotypique recherchée, lesdites séquences étant extraites d'un

10

15

20

25

30

milieu biologique tel que le plasma, le sérum, la salive, le sperme ou autres sécrétions, d'un patient porteur dudit virus,

- b) un premier vecteur présentant une délétion spécifique des séquences permettant la réplication du VIH ainsi qu'une délétion de tout ou partie de la séquence conférant au VIH la caractéristique phénotypique recherchée et
- c) un deuxième vecteur, par exemple un plasmide, comprenant les séquences complétant celles nécessaires à la réplication dudit virus et qui sont absentes du premier vecteur.

La méthode développée par les inventeurs est rapide, elle nécessite environ sept jours pour être réalisée et peut dons être utilisé pour des déterminations de routine tels que la mesure de la susceptibilité des patients infectés par des VIH aux inhibiteurs de l'activité virale.

Ainsi, les inventeurs ont déjà décrit dans le brevet US 6 103 462 une première application de cette méthode d'analyse, basée sur la formation d'un virus recombinant particulier, pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à des inhibiteurs de la protéase.

Les nouvelles méthodes d'analyse mises en œuvre dans le cadre de la présente invention VIH, sont basées sur la détermination de caractéristiques phénotypiques des virus VIH associées à des mutations susceptibles d'être présentes au moins dans un gène choisi parmi le groupe comprenant les gènes gag, pol, protéase, transcriptase inverse, RNAse H, intégrase, vif,

20

25

30

vpr, tat, rev, vpu, env, nef, séquences cis-actives, LTR, séquences de dimérisation, séquences régulatrices de l'épissage, RRE au moyen de virus recombinants ad-hoc.

- 5 L'invention concerne donc une méthode d'analyse d'une caractéristique phénotypique des virus VIH présents dans un échantillon biologique d'un patient, ladite caractéristique phénotypique résultant d'une ou plusieurs mutations du génome viral susceptibles 10 . d'influencer l'infection virale, caractérisée qu'elle comprend :
 - a) l'extraction des acides nucléiques contenus dans un échantillon biologique,
 - b) au moins une amplification par PCR d'un segment des acides nucléiques de l'étape (a), chacune avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique du génome viral susceptible de porter au moins une mutation,
 - c) la préparation d'un vecteur comprenant les parties d'un génome d'un virus VIH nécessaires à la réplication virale à l'exception du segment amplifié à l'étape (b) et éventuellement à l'exception du gène codant pour la protéine d'enveloppe,
 - d) la transfection d'un premier hôte cellulaire avec :
 - les acides nucléiques obtenus à l'étape (b),
 - le vecteur préparé à l'étape (c),
 - éventuellement un second vecteur comprenant un gène codant pour une protéine d'enveloppe si le gène d'enveloppe est délété du vecteur préparé à l'étape (c),

pour obtenir par recombinaison homologue un virus chimérique,

10

15

20

25

30

- e) la culture dudit premier hôte cellulaire dans des conditions permettant de produire des particules virales au cours d'un seul cycle de réplication,
- f) l'infection par les particules virales obtenues à l'étape (e) d'au moins un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH ou un virus pseudotypé VIH et comportant éventuellement un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale, et
- g) la détection et/ou la quantification du marqueur exprimé à l'étape (f) afin de mettre en évidence au moins une caractéristique phénotypique des virus VIH présents dans l'échantillon biologique.

Plus particulièrement, l'amplification par PCR de l'étape (b) est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique comprenant tout ou partie d'une région du génome virale choisie parmi: gag, pol, protéase, transcriptase inverse, RNAse H, intégrase, vif, vpr, tat, rev, vpu, env, nef, séquences cis-actives, LTR, séquences de dimérisation, séquences régulatrices de l'épissage ou l'élément de réponse de Rev (RRE).

Selon un mode de mise en œuvre particulier de la méthode d'analyse de l'invention, l'amplification par PCR de l'étape (b) est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique codant pour une partie de la protéine gag du virus de l'immunodéficience humain et une séquence d'acide nucléique codant pour la protéase, susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéase et, en ce que le vecteur de l'étape (c) est construit à partir d'un génome

d'un virus VIH où tout ou partie du gène codant pour la protéase est délété.

Avantageusement, l'amplification de l'étape 5 (b) selon la méthode d'analyse de l'invention, d'une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéase est effectuée avec une paire d'amorces ayant une taille comprise entre 10 et 50 oligonucléotides, comprenant les 10 séquences Fit A - : (5' TCA CCT AGA ACT TTA AAT GC 3') (SEQ ID No : 1) et Pro A- : (5' GGC AAA TAC TGG AGT ATT GTA TG3' 3') (SEQ ID No : 2), ou constitués par des fragments de celles-ci, ou encore des séquences analogues de celles-ci portant des mutations d'un ou plusieurs 15 nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la région du gène de la protéase portant la ou les mutations, suivie d'une deuxième amplification avec une paire d'amorces ayant une taille comprise entre 10 et 50 oligonucléotides, comprenant les 20 séquences : Fit B : (5' AGA ACT TTA AAT GCA TGG GT 3') (SEQ ID No : 3) et Pro B- : (5' GGA GTA TTG TAT GGA TTT TCA GG 3') (SEQ ID No : 4), ou constitués par des fragments de celles-ci, ou encore des séquences analogues de celles-ci portant des mutations d'un ou plusieurs 25 nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la région du gène de la protéase portant la ou les mutations

Tout préférentiellement, l'amplification de l'étape (b) selon la méthode d'analyse de l'invention, d'une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéase est effectuée avec une paire d'amorces :

10

15

20

25

Fit A - :(5' TCA CCT AGA ACT TTA AAT $\dot{G}C$ 3') (SEO ID No : 1) et

Pro A- : (5' GGC AAA TAC TGG AGT ATT GTA TG3' 3') (SEQ ID No : 2),

suivie d'une deuxième amplification avec une paire d'amorces :

Pro B- : (5' GGA GTA TTG TAT GGA TTT TCA GG 3') (SEQ ID No : 4),

pour obtenir un segment d'ADN de 1488 paires de bases, s'étendant entre les résidus 1237 et 2725 inclus, et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de la région du cadre de lecture pol codant pour la protéase du VIH-1 s'étendant des résidus 1505 à 2565 inclus, délété de la région d'enveloppe et comportant un site unique de restriction MluI.

Selon un deuxième mode de mise en œuvre particulier de la méthode d'analyse de l'invention, l'amplification par PCR de l'étape (b) de la méthode d'analyse selon l'invention est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la transcriptase inverse, et la transfection de l'étape (c) est réalisée avec un premier vecteur construit à partir d'un génome d'un virus VIH où tout ou partie du gène codant pour la transcriptase inverse est délété.

30

Avantageusement, l'amplification de l'étape (b) selon la méthode d'analyse de l'invention, avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique

10

15

20

25

30

susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la transcriptase inverse est effectuée avec une paire d'amorces ayant une taille comprise entre 10 et 50 oligonucléotides, comprenant les séquences MJ3 (5' AGT AGG ACC TAC ACC TGT CA 3') (SEQ ID No : 5) et RT-EXT (5' TTC CCA ATG CAT ATT GTG AG 3') (SEQ ID No : 6), ou constitués par des fragments de celles-ci, ou encore des séquences analogues de celles-ci portant des mutations d'un ou plusieurs nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la région du gène de la transcriptase portant au moins une mutation, suivie d'une deuxième étape d'amplification avec une paire d'amorces comprenant les séquences : A35 (5' GTT GCA TAA ATT TTC CCA TTA GTC CTA TT 3') (SEQ ID No : 7) et RT-IN (5' TTC CCA ATG CAT ATT GTG AG 3') (SEQ ID No : 8) ou constitués par des fragments de celles-ci, ou encore des séquences analogues de celles-ci portant des mutations d'un ou plusieurs nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la région du gène de la transcriptase inverse portant au moins une mutation.

Tout préférentiellement, l'amplification de l'étape (b) selon la méthode d'analyse de l'invention, avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la transcriptase inverse est effectuée avec une paire d'amorces :

MJ3 (5' AGT AGG ACC TAC ACC TGT CA 3') (SEQ ID No : 5) et

RT-EXT (5' TTC CCA ATG CAT ATT GTG AG 3') (SEQ ID No : 6),

suivie d'une deuxième étape d'amplification avec une paire d'amorces :

A35 (5' TTG GTT GCA TAA ATT TTC CCA TTA GTC CTA TT 3') (SEO ID No : 7) et

RT-IN (5' TTC CCA ATG CAT ATT GTG AG 3') (SEQ ID No : 8)

pour obtenir un segment d'ADN de 1530 paires de bases s'étendant au-delà du codon 93 de la région codant pour la protéase et au-delà du codon 503 de la région codant pour la polymèrase (POL) et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de la région du cadre de lecture pol codant pour la transcriptase inverse du VIH-1, s'étendant des résidus 2618 à 2872 inclus, et comportant un site unique de restriction MluI.

15

20

25

5

10

Selon un troisième mode de mise en œuvre, l'invention a également pour objet une méthode d'analyse selon laquelle l'amplification de l'étape (b) est effectuée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique codant pour une partie de la protéine gag, pour la protéase et pour une partie de la transcriptase inverse du virus de l'immunodéficience humaine susceptible de porter au moins une mutation dans la séquence d'acide nucléique codant pour la protéine gag, ou pour la protéase ou pour la transcriptase inverse.

30

Tout préférentiellement l'amplification de l'étape (b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique codant pour une partie de la protéine gag, pour la protéase et pour une partie de la transcriptase inverse du virus de l'immunodéficience humaine susceptible de porter au moins une mutation dans

la séquence d'acide nucléique codant pour la protéine gag, ou pour la protéase ou pour la transcriptase inverse est effectuée avec la paire d'amorces :

gag+1 (5' AGGGGCAAATGGTACATCA 3') (SEQ ID
No : 31) et

RT-EX (SEQ ID n° 6),

suivie d'une deuxième étape d'amplification avec une paire d'amorces :

Fit B+ (SEQ ID No : 1) et

RT-IN (SEQ ID No : 8)

pour obtenir un segment d'ADN de 2825 paires de bases, s'étendant entre les résidus 1237 et 4062 et la transfection de l'étape (c) est réalisée avec un vecteur retroviral délété d'une partie du gène gag et des régions du cadre de lecture pol codant pour la protéase et une partie de la transcriptase inverse du VIH-1 s'étendant des résidus 1507 à 3870 inclus, délété dans la région d'enveloppe et comportant un site unique de restriction NruI.

20

25

30

5

10

15

Avantageusement, le virus résultant de la transfection mentionnée ci-dessus peut être utilisé pour déterminer la capacité infective ou réplicative du virus pré&sentant des mutations dans la transcriptase inverse et/ou la protéase. La quantification des particules virales selon cette dernière méthode d'analyse es accomplie par la mesure de l'antigène p24. Il est a signaler qu'une méthode d'analyse similaire ne peut en aucun cas être effectuée en utilisant un vecteur délété simplement de la séquence de la transcriptase inverse puisque ces virus recombinants non-viables peuvent encore produire l'antigène p24. En construisant un virus recombinant présentant une déletion additionnelle de la

région correspondante à la protéase, seulement les virus correctement recombinés produisent l'antigène p24 et permettent ainsi une mesure sûre et fiable des particules virales produites.

5

10

15

20

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur de la transcriptase inverse, consistant à ajouter ou non ledit composé inhibiteur de éventuellement inverse, transcriptase la concentrations différentes, au deuxième hôte cellulaire, à l'infection celui-ci de préalablement particules virales obtenues à l'étape (e), et comprenant à l'étape (g) la comparaison de l'expression du gène sans composé inhibiteur marqueur avec et transcriptase inverse

Selon un troisième mode de mise en oeuvre particulier de la méthode d'analyse de l'invention, l'amplification par PCR de l'étape (b) est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour l'intégrase, et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de tout ou

partie du gène codant pour l'intégrase.

25

30

Avantageusement, l'amplification de l'étape (b) selon la méthode d'analyse de l'invention avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour l'intégrase est effectuée avec la paire d'amorces ayant une taille comprise entre 10 et 50 oligonucléotides, comprenant les séquences: INT B+ -

5'GTTACTAATAGAGGAAGACAAA3' (SEQ ID No: 9) et INT 5'TTTTGGTGTTATTAATGCT3' (SEQ ID No: 10), ou encore des séquences analogues de celles-ci portant des mutations d'un ou plusieurs nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la région du gène de l'intégrase portant au moins une mutation, suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec la paire d'amorces : INT V+ 5'CACCCTAACTGACACAA3' (SEQ ID No: 11) et INT V- 5'AAGGCCTTTCTTATAGCAGA3' (SEQ ID No: 12), ou encore des séquences analogues de celles-ci portant mutations d'un ou plusieurs nucléotides qui modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la région du gène de l'intégrase portant au moins une mutation

15

20

30

10

5

Tout préférentiellement, l'amplification de l'étape (b) selon la méthode d'analyse de l'invention avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour l'intégrase est effectuée avec la paire d'amorces :

INT B+ -5'GTTACTAATAGAGGAAGACAAA3' (SEQ ID No: 9) et

INT B- 5'TTTTGGTGTTATTAATGCT3' (SEQ ID No:

25 10),

11) et

suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec la paire d'amorces :

INT V+ 5'CACCCTAACTGACACAACAA3' (SEQ ID No:

INT V- 5'AAGGCCTTTCTTATAGCAGA3' (SEQ ID No: 12),

pour obtenir un fragment d'ADN de 1460 paires de bases s'étendant des résidus 3950 à 5410 inclus et le

vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région du cadre de lecture pol codant pour l'intégrase du VIH-1 s'étendant des résidus 4228 à 5093 inclus et de la région codant pour l'enveloppe virale entre les positions 6343 et 7611 incluses.

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur de l'intégrase, consistant à ajouter ou non ledit composé inhibiteur de l'intégrase, éventuellement à des concentrations différentes, durant l'étape (e), avant l'étape (f) et comprenant à l'étape (g) la comparaison de l'expression du gène marqueur avec et sans composé inhibiteur de l'intégrase.

15

20

25

30

10

5

Selon un quatrième mode particulier de mise la méthode d'analyse de l'invention œuvre de en l'amplification par PCR de l'étape (b) est réalisée avec paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe, et le est l'étape (c) un vecteur construit à partir d'un génome d'un virus VIH où tout ou partie du gène codant pour la protéine d'enveloppe est délété.

Préférentiellement le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la portion extracellulaire de la sous-unité gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 7745 à 8263 inclus, de la région du génome VIH-1 constitutrice de l'élément de réponse à Rev (RRE).

Avantageusement, l'amplification de l'étape (b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe 5 est effectuée avec une paire d'amorces ayant une taille comprise entre 10 et 50 oligonucléotides, comprenant soit les séquences :FIN-A : 5'TCAAATATTACAGGGCTGCT3' No: 13) et FIN-B : 5'TAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No: 14), soit les séquences FuA : 5'AAGCAATGTATGCCCCTCCCAT3' 10 (SEQ ID No: 23) et FuB : 5' GGTGGTAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No: 24) ou constitués par des fragments celles-ci ou encore par des séquences analogues celles-ci portant des mutations d'un plusieurs ou nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle 15 leur capacité à hybrider la région du gène de l'enveloppe portant au moins une mutation suivie d'une deuxième étape d'amplification, effectuée avec une paire d'amorces ayant une taille comprise entre 10 et 50 oligonucléotides, comprenant soit les séquences : FIN-C: 20 5'CTATTAACAAGAGATGGTGG3'(SEQ ID No: 15) et FIN-D: 5'TCCACCTTCTTCTTCGATT3' (SEQ ID No: 16), soit séquences FuC': 5'ATATGAGGGACAATTGGAGAAGTGA3' (SEQ ID No: 25), utilisée en combinaison avec un mélange de deux séquences suivantes: 25 5'TCTGTCTCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID No: 26) et FuD2: 5'TCTGTCTTGCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ No: 27) constitués par des fragments de celles-ci, ou encore par séquences analogues de celles-ci portant mutations d'un ou plusieurs nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la 30 région du gène de l'enveloppe portant au moins une mutation

10

15

20

25

30

Tout préférentiellement, l'amplification de l'étape (b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe est effectuée avec une paire d'amorces :

FIN-A: 5'TCAAATATTACAGGGCTGCT3' (SEQ ID No:

13) et

FIN-B: 5'TAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No:

14) suivie d'une deuxième étape d'amplification, effectuée avec la paire d'amorces :

FIN-C: 5'CTATTAACAAGAGATGGTGG3'(SEQ ID No:

15) et

FIN-D: 5'TCCACCTTCTTCTTCGATT3' (SEQ ID No:

16),

pour obtenir un segment d'ADN de 965 paires de bases s'étendant des résidus 7553 à 8517 inclus et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la portion extracellulaire de la sous-unité gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 7745 à 8263 inclus, et comporte un site de restriction unique Mull.

Tout préférentiellement, la méthode d'analyse selon l'invention permet l'amplification de séquences de la région d'enveloppe de virus VIH quel que soit leur sous-type et en particulier des virus des sous-types A,B,C,D et E), en utilisant pour l'amplification de l'étape (b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe est effectuée avec une paire d'amorces :

FuA: 5'AAGCAATGTATGCCCCTCCCAT3' (SEQ ID No:

23) et

FuB: 5' GGTGGTAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID

No: 24)

suivie d'une deuxième étape d'amplification, effectuée avec l'amorce :

FuC: 5'ATATGAGGGACAATTGGAGAAGTGA3' (SEQ ID

No: 25)

5

15

20

et un mélange des amorces suivantes :

FuD1 :5'TCTGTCTCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID

No: 26)

FuD2 :5'TCTGTCTTGCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID-

No: 27) ,

ledit mélange étant préférentiellement effectué dans un rapport compris entre (10%:90%) et (90%:10%) et tout préférentiellement entre (60%:40%) et (40%:60%),

pour obtenir un segment d'ADN de 805 paires de bases s'étendant des résidus 7635 à 8440 inclus et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la portion extracellulaire de la sous-unité gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 7745 à 8263 inclus, et comporte un site de restriction unique Mul1.

Avantageusement, l'amplification de l'étape

(b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence
d'acide nucléique susceptible de porter au moins une
mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe
est effectuée avec une paire d'amorces ayant une taille
comprise entre 10 et 50 oligonucléotides, comprenant les
séquences: NEU-A: 5'TAGAAAGAGCAGAAGACAGTGGCAATG3' (SEQ
ID No: 17) et FIN-B: 5'TAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No:
14) ou FuB: 5' GGTGGTAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No:
24)
ou constitués par des fragments de celles-ci, ou encore

10

15

20

25

30

par des séquences analogues de celles-ci portant des mutations d'un ou plusieurs nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la région du gène de l'enveloppe portant au moins une mutation, suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec la paire d'amorces ayant une taille comprise entre 10 et 50 oligonucléotides, comprenant les séquences : NEU-C: 5'GTGGGTCACAGTCTATTATGGGG3' (SEQ ID No: 18) et FIN-D: 5'TCCACCTTCTTCTTCGATT3' (SEQ ID No: 16) ou un suivantes : des séquences mélange FuD1 :5'TCTGTCTCTCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID No: 26) et FuD2 :5'TCTGTCTTGCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID No: 27), ou constitués par des fragments de celles-ci, ou encore par celles-ci portant analogues de séquences mutations d'un ou plusieurs nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la région du gène de l'enveloppe portant au moins une mutation.

Tout préférentiellement, l'amplification de l'étape (b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe est effectuée avec une paire d'amorces :

NEU-A: 5'TAGAAAGAGCAGAAGACAGTGGCAATG3' (SEQ ID No: 17) et

FIN-B: 5'TAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No: 14), suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec la paire d'amorces:

NEU-C: 5'GTGGGTCACAGTCTATTATGGGG3' (SEQ ID No: 18) et

FIN-D: 5'TCCACCTTCTTCGATT3' (SEQ ID No: 16),

15

25

pour obtenir un fragment d'ADN compris entre 2106 et 2320 paires de bases s'étendant des résidus 6197-6222 jusqu'aux résidus 6197-6222 inclus et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-unité gp120 et de la portion extracellulaire de la gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus, et comporte un site de restriction unique Mul1.

Tout préférentiellement, l'amplification de l'étape (b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe est effectuée avec une paire d'amorces :

NEU-A: 5'TAGAAAGAGCAGAAGACAGTGGCAATG3' (SEGID No: 17) et

FuB: 5' GGTGGTAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No: 24), suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec les amorces:

NEU-C: 5'GTGGGTCACAGTCTATTATGGGG3' (SEQ ID No: 18) et un mélange des amorces suivantes

FuD1 :5'TCTGTCTCTCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID No: 26) et

FuD2 :5'TCTGTCTTGCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID No: 27),

ledit mélange étant préférentiellement effectué dans un rapport compris entre (10%:90%) et (90%:10%) et tout préférentiellement entre (60%:40%) et (40%:60%),

pour obtenir un fragment d'ADN de 2118 paires de bases s'étendant des résidus 6322 à 8440 inclus et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-

unité gp120 et de la portion extracellulaire de la gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus, et comporte un site de restriction unique Mul1.

5

10

15

20

25

Avantageusement, l'amplification de l'étape avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe est effectuée avec une paire d'amorces ayant une taille comprise entre 10 et 50 oligonucléotides, comprenant les séquences : E00 : 5'TAGAAAGAGCAGAAGACAGTGGCAATGA3' (SEQ ID No: 19) et ES8B : 5'CACTTCTCCAATTGTCCCTCA3' (SEQ ID No: 20), ou constitués par des fragments de celles-ci, ou encore par des séquences analogues de celles-ci portant des mutations d'un ou plusieurs nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la région du gène de l'enveloppe portant au suivie d'une deuxième mutation, moins une d'amplification, avec une paire d'amorces ayant 10 50 oligonucléotides entre et taille comprise séquences : les comprenant 5'GGGCCACACATGCCTGTGTACCCACAG3' (SEQ ID No: 21) et E115 : 5'AGAAAAATTCCCCTCCACAATTAA3' (SEQ ID No: 22), ou encore par des séquences analogues de celles-ci portant des mutations d'un ou plusieurs nucléotides qui ne modifient pas de manière essentielle leur capacité à hybrider la région du gène de la protéase portant au moins une mutation.

30

Tout préférentiellement, l'amplification de l'étape (b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins

une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe est effectuée avec une paire d'amorces :

E00 : 5'TAGAAAGAGCAGAAGACAGTGGCAATGA3' (SEQ ID No: 19) et

ES8B: 5'CACTTCTCCAATTGTCCCTCA3' (SEQ ID No: 20),

suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec la paire d'amorces:

E20: 5'GGGCCACACATGCCTGTGTACCCACAG3' (SEQ ID No: 21) et

E115 : 5'AGAAAAATTCCCCTCCACAATTAA3' (SEQ ID No: 22),

pour obtenir un segment d'ADN de 938 paires de bases s'étendant des résidus 6426 à 7364 inclus et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de la région, codant pour les domaines allant de la boucle V1 à la boucle V3 de l'enveloppe du VIH-1 s'étendant de 6617 à 7250 inclus et comporte un site de restriction unique NheI.

20

25

30

15

10

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur de fusion ciblant la protéine gp41 du VIH-1, consistant à effectuer l'amplification de l'étape (b) soit avec la paire d'amorces SEQ ID No : 13 , SEQ ID No : 14 suivie d'une deuxième amplification avec la paire d'amorces SEQ ID No : 15 SEQ ID No : 16, soit avec la paire d'amorces SEQ ID No : 17 SEQ ID No : 18 d'une deuxième amplification avec la d'amorces SEQ ID No : 18 , SEQ ID No : 16, à ajouter ou non ledit composé inhibiteur de fusion, éventuellement à des concentrations différentes, durant la culture de l'hôte cellulaire obtenu à l'étape (e), avant l'étape (f)

10

15

20

25

et comprenant à l'étape (g) la comparaison de l'expression du gène marqueur avec et sans composé inhibiteur de fusion ciblant la gp41 du VIH-1.

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur d'entrée dudit virus VIH dans une cellule cible, consistant à effectuer l'amplification de l'étape (b) avec la paire d'amorces SEQ ID No : 17 et SEQ ID No : 18 suivie d'une deuxième amplification avec la paire d'amorces SEQ ID No : 18 et SEQ ID No : 16, à ajouter ou non ledit composé inhibiteur d'entrée, éventuellement à des concentrations différentes, à l'hôte cellulaire obtenu à l'étape (e) avant l'infection de l'étape (f) et comprenant à l'étape (g) la comparaison de l'expression du gène marqueur avec et sans composé inhibiteur d'entrée.

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à l'action inhibitrice des anticorps, consistant à effectuer l'amplification de l'étape (b) avec la paire d'amorces SEQ ID No : 17 SEQ ID No : 18 suivie d'une deuxième amplification avec la paire d'amorces SEQ ID No : 18 , SEQ ID No : 16, à ajouter ou non lesdits anticorps durant l'étape (e) de culture, éventuellement à des concentrations différentes et comprenant à l'étape (g) la comparaison de l'expression du gène marqueur avec et sans anticorps.

30

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer le tropisme d'un virus VIH pour un récepteur cellulaire, consistant à effectuer

l'amplification de l'étape (b) avec la paire d'amorces SEQ ID No : 17 SEQ ID No : 18 suivie d'une deuxième amplification avec la paire d'amorces SEQ ID No : 18 , SEQ ID No : 16, à effectuer l'infection de l'étape (f) avec les particules virales obtenues à l'étape (e) sur deux hôtes cellulaires distincts et comprenant à l'étape (g) la comparaison de l'expression du gène marqueur par chacun des deux hôtes cellulaires distincts.

10

5

Avantageusement les hôtes cellulaires utilisés pour l'infection de l'étape (f) selon la méthode d'analyse de l'invention sont choisis parmi des hôtes cellulaires exprimant le récepteur CCR5 ou le récepteur CXCR4.

15

20

25

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur ciblant les corécepteurs du VIH-1, consistant à effectuer l'amplification de l'étape (b) avec la paire d'amorces SEQ ID No : 17 SEQ ID No : 18 suivie d'une deuxième amplification avec la d'amorces SEQ ID No : 18 , SEQ ID No : 16, à ajouter ou non ledit composé inhibiteur ciblant les corécepteurs du VIH-1, éventuellement à des concentrations différentes, durant l'étape (e) de culture, l'infection de l'étape (f) étant effectuée sur deux hôtes cellulaires distincts et comprenant à l'étape (g) la comparaison de l'expression du gène marqueur par chacun des deux hôtes cellulaires distincts.

30

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer le tropisme d'un virus VIH pour un récepteur cellulaire, consistant à effectuer l'amplification de l'étape (b) avec la paire d'amorces SEQ ID No : 19 et SEQ ID No : 20, suivie d'une deuxième amplification avec la paire d'amorces SEQ ID No : 21 et SEQ ID No : 22, à infecter à l'étape (f) deux hôtes cellulaires distincts avec les particules virales obtenues à l'étape (e) et comprenant à l'étape (g) la comparaison de l'expression du gène marqueur par chacun des deux hôtes cellulaires distincts.

10

15

20

5

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur ciblant les corécepteurs du VIH-1, consistant à effectuer l'amplification de l'étape (b) avec la paire d'amorces SEQ ID No : 19 et SEQ ID No : 20 suivie d'une deuxième amplification avec la paire d'amorces SEQ ID No : 21 et SEQ ID No : 22, à ajouter ou non ledit composé inhibiteur ciblant les corécepteurs du VIH-1, éventuellement à des concentrations différentes, durant la culture de l'étape (d), à effectuer l'infection de l'étape (f) avec les particules virales obtenues à l'étape (e) sur deux hôtes cellulaires distincts et à comparer à l'étape (g) l'expression du gène marqueur par chacun des deux hôtes cellulaires distincts.

25

30

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer l'infectivité ou la capacité réplicative d'un virus VIH consistant à comparer à l'étape (g) l'expression du gène marqueur par le second hôte cellulaire infecté avec les particules virales obtenues en appliquant les étapes (a) à (f) à un échantillon biologique d'un patient, et l'expression du gène marqueur par le même second hôte cellulaire infecté avec des particules virales de référence obtenues en

appliquant les étapes (a) à (f) à un échantillon contenant un virus de référence.

Avantageusement les particules virales de référence issues d'un virus de référence sont des particules virales obtenues par l'application des étapes (a) à (f) à un échantillon biologique du même patient à un stade préalable du traitement thérapeutique ou avant celui-ci.

10

15

20

25

5

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer la virulence d'un virus VIH consistant à effectuer l'amplification de l'étape (b) soit avec la paire d'amorces SEQ ID No : 13 , SEQ ID No : 14 suivie d'une deuxième amplification avec la paire d'amorces SEQ ID No : 15 SEQ ID No : 16, soit avec la paire d'amorces SEQ ID No : 17 SEQ ID No : 18 suivie d'une deuxième amplification avec la paire d'amorces SEQ ID No : 16, et à mesurer, lors de l'infection de l'étape (f), l'effect cytopathogène produit sur le second hôte cellulaire.

Avantageusement l'effet cytopathogène produit lors de l'infection de l'étape (f) sur le second hôte cellulaire est mesuré au moyen des techniques de cytotoxicité telles que la mesure de l'induction de syncytia, de l'induction de l'apoptose ou par cytométrie de flux.

L'invention concerne également une méthode d'analyse pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à l'hydroxyurée, consistant à ajouter ou non de l'hydroxyurée, éventuellement à des concentrations

différentes, soit durant l'étape (e) de culture, soit au deuxième hôte cellulaire et à effectuer à l'étape (g) la comparaison de l'expression du gène marqueur avec et sans hydroxyurée.

5

De manière préférentielle, la durée de l'étape de culture (e) selon la méthode de l'invention est comprise entre 12 et 72 heures, tout préférentiellement elle est comprise entre 24 et 48 heures.

10

L'invention a également pour objet un kit pour la mise en oeuvre d'une méthode d'analyse d'une caractéristique phénotypique des virus VIH présents dans un échantillon biologique d'un patient caractérisé en ce qu'il comprend :

15

i) une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique du génome viral susceptible de porter au moins une mutation,

20

ii) un vecteur comprenant les parties d'un génome d'un virus VIH nécessaires à la réplication virale à l'exception du segment amplifié avec les amorces définies en (i) et du gène codant pour la protéine d'enveloppe,

iii) un second vecteur comprenant un gène codant pour une protéine d'enveloppe,

25

iv) un premier hôte cellulaire susceptible
d'être infecté par un virus VIH,

. _

v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,

30

vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,

15

20

30

vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.

Avantageusement, le kit selon l'invention comprend:

- i) les paires d'amorces de séquences :
- SEQ ID No : 1 et SEQ ID No : 2
- SEQ ID No : 3 et SEQ ID No : 4
- ii) un vecteur retroviral délété de la région du cadre de lecture pol codant pour la protéase du VIH-1 s'étendant des résidus 1505 à 2565 inclus, délété de la région d'enveloppe et comportant un site unique de restriction MluI,
 - iii) un virus pseudotypé avec un gène codant pour une protéine d'enveloppe.
 - iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
 - v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
 - vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.

Avantageusement le kit selon l'invention comprend :

- i) les paires d'amorces de séquences :
- SEQ ID No : 5 et SEQ ID No : 7
 - SEQ ID No : 6 et SEQ ID No : 8
- ii) un vecteur retroviral délété de la région du cadre de lecture pol codant pour la transcriptase

inverse du VIH-1, s'étendant des résidus 2618 à 2872 inclus, et comportant un site unique de restriction MluI,

- iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.

15

5

10

Avantageusement le kit selon l'invention comprend :

- i) les paires d'amorces de séquences :
- SEQ ID No : 9 et SEQ ID No : 10
- SEQ ID No : 11 et SEQ ID No : 12

20

25

- ii) un vecteur retroviral délété de toute la région du cadre de lecture pol codant pour l'intégrase du VIH-1 s'étendant des résidus 4228 à 5093 inclus et de la région codant pour l'enveloppe virale entre les positions 6343 et 7611 incluses,
- iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible
 d'être infecté par un virus VIH,

30

v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,

- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.

15

20

30

Avantageusement le kit selon l'invention comprend :

- i) les paires d'amorces de séquences
- SEQ ID No : 13 et SEQ ID No : 14

- SEQ ID No : 15 et SEQ ID No : 16

ii) un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la portion extracellulaire de la sousunité gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 7745 à 8263 inclus, et comportant un site de restriction unique Mul1,

- iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la 25 détection du marqueur exprimé.

Avantageusement le kit selon l'invention comprend :

- i) les paires d'amorces de séquences
- SEQ ID No : 17 et SEQ ID No : 14 $\,$
- SEQ ID No : 18 et SEQ ID No : 16
- ii) un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-unité gp120 et

10

15

20

25

30

de la portion extracellulaire de la gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus, et comportant un site de restriction unique Mull,

- iv) un premier hôte cellulaire susceptible
 d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement par des particules virales,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.

Avantageusement le kit selon l'invention comprend:

- i) les paires d'amorces de séquences
- SEO ID No : 19 et SEQ ID No : 20
- SEQ ID No : 21 et SEQ ID No : 22
- ii) un vecteur retroviral délété de la région, codant pour les domaines allant de la boucle V1 à la boucle V3 de l'enveloppe du VIH-1 s'étendant de 6617 à 7250 inclus et comportant un site de restriction unique NheI,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible
 d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
 - vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.

10

20

Avantageusement le kit selon l'invention comprend :

- i) les paires d'amorces de séquences
- SEQ ID No : 23 et SEQ ID No : 24
 - SEQ ID No : 25 et SEQ ID No : 26 avec SEQ
 - ID No : 27
- ii) un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la portion extracellulaire de la sous-unité gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 7745 à 8263 inclus, et comportant un site de restriction unique Mull,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
 - vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
 - vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.
- Avantageusement le kit selon l'invention comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences
 - SEQ ID No : 17 et SEQ ID No : 24
 - SEQ ID No : 18 et SEQ ID No : 26 et SEQ ID
- 30 No : 27
 - ii) un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-unité gp120 et de la portion extracellulaire de la gp41 de l'enveloppe

15

20

25

30

du VIH-1, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus, et comportant un site de restriction unique Mull,

- iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement par des particules virales,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.

D'autres avantages et caractéristiques de l'invention sont illustrés dans les exemples qui suivent et qui font référence aux figures suivantes :

La figure 1 représenté schématiquement le plasmide pSRT. La région codant pour la transcriptase inverse de pNL4-3xcenv est délétée au moyen d'une digestion par BalI-SnaBI. La linéarisation du pSRT résultant est accomplie par l'utilisation de Nru I.

La figure 2 illustre les courbes des effets dose réponse obtenues pour deux patients versus l'AZT et le 3TC, avant et après le traitement avec des inhibiteurs de la transcriptase inverse.

Les détails du traitement, les prélèvements d'échantillons par rapport au temps et les génotypes se trouvent sur les entêtes des figures.

Les courbes montrent l'inhibition de l'infection par un virus recombinant des cellules P4 traitées soit avec la zidovuidine (AZT,panels A et C) ou la lamivudine (3TC, panels B et D), selon la technique

décrite plus loin, dans le paragraphe matériel et méthodes. Pour le patient I, les échantillons ont été testés à 0 (\diamond), 9 (\diamond) et 18 (\Box) mois après le traitement, et pour le patient 2 à 0(\diamond) et 27 (\diamond) mois après le traitement.

La figure 3 est un schéma des premières étapes (a et b) d'une mise en oeuvre particulière de la méthode de l'invention. Le schéma illustre les étapes d'extraction (a) et d'amplification (b) des séquences de transcriptase inverse extraites du plasma d'un patient par RT PCR de la méthode de l'invention ainsi que les schémas de constructions du plasmide pRVA/RT utilisé ultérieurement à l'étape (d).

15

20

25

30

10

5

La figure 4 est un schéma des étapes (c) à (g) d'une mise en oeuvre particulière de la méthode de l'invention. Ce schéma illustre l'étape (d) transfection dans des cellules HeLa/293T des acides nucléiques amplifiés de l'étape (b), d'un premier plasmide p43xcsn∆env RT construit à partir d'un génome d'un virus VIH, ne comprenant pas un segment d'acide nucléique correspondant à tout ou partie de la séquence d'acide nucléique amplifiée à l'étape (b) ni un fragment de la séquence d'acide nucléique codant pour la protéine d'enveloppe et un deuxième plasmide pVSV-G comportant la séquence codant pour la protéine d'enveloppe; l'étape (e) de culture permettant de produire des particules virale, l'étape (f) de transfection des particules virales obtenues à l'étape (e) dans des cellules préalablement incubées en présence ou non de dilutions sériées de différents inhibiteurs de la transcriptase inverse, lesdites cellules indicatrices P4 comportant un

10

15

20

25

30

système d'expression du gène codant pour l'enzyme betagalactosidase activable exclusivement par les séquences d'activation tat exprimées par le virus recombinant, et l'étape (g) de détection et/ou quantification de la betagalactosidase au moyen du substrat CPRG.

La figure 5 illustre les résultats de l'analyse phénotypique obtenus en présence de l'inhibiteur de fusion T20 pour des virus présents dans des plasmas de patients (P1,P2 et P3) et des prototypes viraux de référence (NL 43 et le clone résistant DIM).

La figure 6 illustre les résultats de mesure de la capacité replicative de virus L1, L2 et L3 extraits de différents échantillons.

I- Matériel et méthodes

I.1 - Amplification par réaction de polymérisation en chaîne (PCR).

L'ARN est isolé à partir du plasma des patients au moyen d'une trousse Roche Amplicor ® (Roche Diagnostics, 38242 Meylan Cedex, France), et les gènes d'intérêt sont isolés au moyen d'une transcriptase inverse et une réaction PCR subséquente.

L'amplification de la région codant pour la transcriptase inverse (RT) est effectuée au moyen des amorces externes MJ3 (5' AGT AGG ACC TAC ACC TGT CA 3') (Séquence SEQ ID No : 5 , en annexe) et RT-EXT (5' TTC CCA ATG CAT ATT GTG AG 3') (Séquence SEQ ID No : 6, en annexe) et des amorces internes A35 (5' TTG GTT GCA TAA ATT TTC CCA TTA GTC CTA TT 3') (Séquence SEQ ID No : 7 ,

en annexe) et RT-IN (5' TTC CCA ATG CAT ATT GTG AG 3') (Séquence SEQ ID No : 8, en annexe) avec un cycle initial à 50°C (30 minutes) et à 94°C (2 minutes), suivi de 40 cycles à 94°C (30 secondes), 55°C (30 secondes) et 68°C (90 secondes) et une étape finale d'extension à 98°C durant 10 minutes. Ceci amplifie un produit de 1530 pb qui s'étend au-delà du codon 93 de la région codant de la protéase et au-delà du codon 503 de la région codant de la polymérase (pol).

10

5

Les produits ainsi obtenus par PCR sont purifiés sur des colonnes QuiaAmp® et analysés en ce qui concerne leur taille, leur degré de pureté et leur concentration approximative par électrophorèse sur des gels d'agarose.

15

I.2 - Génotypage

Les séquences de nucléotides des régions codantes de la transcriptase inverse sont déterminées par séquençage automatique de la terminaison de la chaîne didéoxinucléotidique des produits de PCR bruts.

I.3 - Plasmides

Les clones moléculaires du VIH-1 utilisés dans la méthode d'analyse dérivent de pNL4-3.

25

20

Le plasmide délété en transcriptase inverse est construit par une modification du pNL4-3xc Δ env muté pour porter des sites de restriction SnaBI uniques dans la position 3872 et de $Nru\ I$ dans la position 3892.

30

Les enzymes Ba I et SnaB I sont utilisées pour retirer la région codant pour la transcriptase inverse (entre les positions 2618 et 2872) et la linéarisation du plasmide résultant pSRT est effectuée

15

20

25

30

au moyen de l'enzyme Nru I. L'expression de la glycoprotéine d'enveloppe VSV-G dans les cellules transfectées est assuré par le plasmide pVSV qui contient la séquence codante vsv-g sous le contrôle d'un promoteur CMV.

I.4 - Cultures cellulaires.

Des cellules HeLa, 293 T et P4 sont cultivées dans du milieu DMEM supplémenté avec 10% de sérum de veau fœtal (SVF), 50 UI/ml de pénicilline et 50 µg/ml de streptomycine. Les cellules P4 son des cellules Hela-CD4, LTR-LacZ dans lesquelles l'expression de la betagalactosidase est strictement inductible par la protéine Tat transactivateur du VIH, permettant par conséquent, une quantification précise de l'infectivité ou de la capacité réplicative des virus VIH-I basée sur un cycle unique de réplication (Charneau, P., Mirambeau, G., Roux, P., Paulous, S., Buc, H. and Clavel, F. (1994) « HIV-1 reverse transcription. A termination step at the center of the genome". J Mol Biol 241(5), 651-62.). Les cellules P4 sont cultivées en présence de 500 µg/ml de geneticine.

II. - <u>Détermination de la susceptibilité d'un</u> virus VIH à un inhibiteur de Transcription inverse. (RTI)

La détermination de la susceptibilité d'un virus VIH à un inhibiteur de transcriptase inverse est effectuée de la manière suivante: des cellules 293 T sont transfectées avec 7,5 µg de plasmide pSRT linéarisé par NruI, 0,1 µg du plasmide pVSV-G et 0,5 et 1 µg du produit issu de la réaction PCR de la transcription inverse de VIH. Le précipité de transfection est retiré des cellules après 18 heures d'incubation et du milieu de croissance

15

20

25

30

frais est ajouté. Après 24 heures de culture, le surnageant est clarifié par centrifugation (500 g, 15 minutes) et transféré sur des cellules indicatrices P4 lesquelles ont été pré-incubées avec des dilutions sériées d'un inhibiteur de la transcriptase inverse, dans de puits triplicatas, durant quatre heures. La gamme de concentrations d'inhibiteur utilisée varie selon les composés. Le signal produit par l'activation du gène marqueur a été développé avec du CPRG durant 48 heures, comme pour l'analyse de la susceptibilité à un inhibiteur de transcriptase inverse et l'indice IC50 a été calculé en utilisant l'équation d'effet médian.

III - Optimisation de la méthode d'analyse pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH aux inhibiteurs de transcriptase inverse.

Le plasmide pSRT portant une délétion dans la codant pour pol allant du codon 24 transcriptase inverse (base 2618) au codon 432 de la transcriptase inverse (base 3872) inclut toutes mutations associées à un phénomène de résistance connus à jour. Les séquences homologues transcriptase inverse issu de PCR s'étendent 88 paires de base en amont et 186 bases en aval de la délétion dans pSRT. Les transfections pour la détermination de la susceptibilité aux inhibiteurs de la transcriptase inverse sont effectuées avec une lignée cellulaire 293T ayant une forte capacité à être transfectée plutôt. qu'avec des cellules HeLa. Ceci ne constitue pas un problème car les cellules sont éliminées du surnagent contenant le virus par centrifugation avant le transfert de cellules P4.

10

15

20

25

30

Les conditions de transfert sont optimisées au moyen d'un test en échiquier. La variation du ratio du plasmide/produit issu de PCR ne modifie significativement la quantité de p24 ou de transcriptase inverse produites ou la vitesse de réaction avec CPRG. Etant donné que le pVSV-G semble être extrêmement plasmide circulaire, toxique pour les cellules 293T, la quantité de celui-ci a été réduite de 3 µg à 0,1 µg dans le mélange de transfection, conduisant à des rendements élevés en p24 (>20 ng/ml comparé à 9,8 ng/ml).

Etant donné que les phases précoces de la réplication du virus, incluant la transcription inverse, se produisent dans les cellules P4 indicatrices dans ce type de détermination, ce sont ces cellules qui sont traitées avec des dilutions en série des inhibiteurs de la transcriptase inverse.

Les gammes de concentration d'inhibiteur utilisées sont choisies en fonction de la toxicité cellulaire de chaque composé et du ratio IC50/IC90 pour la susceptibilité des isolats résistants (Tableau 1). Par exemple, comme l'indice IC50 pour l'abacavir pour les cellules P4 est d'environ 250 µM alors que l'indice IC50 pour ce composé pour la souche native du virus est d'environ 3 µM, la détection de la résistance est limitée par la toxicité. Une gamme de quatre dilutions en série, commençant à 200 µM a été utilisée pour l'abacavir, permettant la détection de jusqu'à 60 fois plus de résistance.

D'autre part, puisque la toxicité de l'AZT pour les cellules P4 est élevée (>300 µM) alors que

10

l'indice IC50 est considérablement inférieur, une gamme plus large de dilutions a été utilisée (dilution en série 1/10 à partir de 5 μM) de manière a permettre la détection de niveaux élevés de résistance (jusqu'à 100 fois).

Pour la transcriptase inverse RVA, l'indice IC50 est utilisé plutôt que l'indice IC90 car la détection de l'indice IC90 pour les virus résistants pourrait demander des niveaux de composé toxiques pour la plupart d'inhibiteurs de transcriptase inverse.

aux inhibiteurs de TABLEAU 1 : Susceptibilité inverse (RTI)

	Concentrations en	drogues	N C		Suscentibilité
Inhibiteurs utilisées de RT	utilisées		géométrique	Déviation standard	détectable
	Gamms / Etapes de dilution	ution	LC50		וופאדוווחווו
AZT	50 µM - 5 nM	10 ×	0,018 µM	2,7	2700
3TC	200 - 0,02 µM	10 x	1,512 µM	2,2	130
D4T	100 - 0,01 µM	10 x	0,444 µM	2,7	220
IQQ	100 - 0,01 µM	10 x	1,613 µМ	2,5	09
Abacavir	200 - 0,8 µМ	4 ×	2,229 µM	1,8	06
Effavirenz	100 - 0,16 nM	ν ×	0,716 nM	2,2	140
Nevirapine	50 рм – 5 лм	10 x	0,037 иМ	2,0	1300

les tests répétés pour 20 déviation standard de moyenne géométrique et inhibiteurs de transcriptase inverse. ٦

drogues b- différence maximale approximative pour les indices ICso et ICso entre NL43 et concentrations en peut être mesurée en utilisant la gamme de qui le virus testé donnée

10

15

20

25

30

méthode d'analyse La pour déterminer susceptibilité du virus VIH aux inhibiteurs transcriptase inverse donne une Déviation Standard de la moyenne géométrique pour 20 tests entre 1,78 (abacavir) et 2,7 (D4T et AZT). La déviation standard médiane pour les inhibiteurs de la transcriptase inverse (RTI) essayés (AZT, 3TC, D4T, DDI, abacavir, efavirenz et nevirapine) est de 2,2. De manière à simplifier l'interprétation automatique des résultats des échantillons des patients, une valeur Index de Résistance (IR) arbitraire, IR = 5 a été défini comme le minimum de réduction susceptibilité à un RTI considéré comme étant ' significativement réduit par rapport à NL43.

Pour déterminer si NL43 est un virus de référence convenable pour la comparaison avec les isolats cliniques, un panel d'échantillons pris de patients avec un traitement banal a été essayé sur 3 réplicats RVA pour leur susceptibilité aux inhibiteurs de transcriptase inverse.

l'IC50 médian trouvé pour 22 virus testés tend à être légèrement supérieur à celui trouvé pour le virus NL43 avec un IR médian aux alentours de 0,92 (pour stavudine) et de 1,22 (lamivudine). Bien que l'IR soit inférieur à la limite définie de 5 sur le total d'inhibiteurs pour la plupart d'échantillons testés, la d'IR semble large, en particulier pour inhibiteurs non-nucléosides. En particulier, un indice de résistance de 11,0 pour la nevirapine a été obtenu pour un virus or, ce virus portait une mutation sur le codon 98 (A pour S) de la transcriptase inverse, qui avait été précédemment impliqué dans la résistance aux NNRTIs.

IV - Reproductibilité

La reproductibilité de la méthode de détermination de la susceptibilité du virus recombinant (RVA) aux inhibiteurs de transcriptase inverse (RTI) a été évaluée par une série de tests sur 5 échantillons, choisis de manière à représenter une large gamme de profils de susceptibilité, entre 4 et 8 tests par échantillon, en utilisant des préparations d'ARN et des réactions PCR séparées.

10

15

20

5

La variation inter-test pour la détermination de la susceptibilité des virus VIH aux inhibiteurs de la transcriptase inverse indique que dans quelques cas il existe une différence supérieure à 5 entre l'IR maximum et l'IR minimum trouvés pour des déterminations répétées (Tableau 2), cependant, la déviation standard de la moyenne géométrique est maintenue = 2,2 dans tous les cas sauf un (R4, AZT). Dans trois des échantillons l'IR obtenu lors des tests répétés varie entre <5 et >5 pour les composés pour lesquels les virus peuvent être modérément résistants (IR non supérieur à 12).

TABLEAU 2 : Reproductibilité de la susceptibilité aux RTI.

Echantillon	Génotvoeª				Index de	de I	Résistance ^b	a a	
(Nombre de tests)			AZT	3TC	D4T	IQQ.	Abacavir	Efavirenz	Nevirapine
		MGc	1,5	1,3	1,4	1,4		1,0	2,2
R1	a07 T/N03	SDa		1,5		1,6			1,8
(9)		max/mine	5,9	2,8	2,2	2,8	1,6	1,2	3,8
		n>4/N ^f		9/0		9/0			9/0
	41L, 62V, 67N, 69N,	MGc	1232,6	J<	43,5	26,9	^	74,9	^
R2	1155 1167 101C	SDq	1,6	na	2,1	1,	na	1,7	na
(9)		max/mine	3,8	na	8,1		na	3,9	na
	208Y, 215F, 219Q	n>4/N ^f	9/9	9/9	9/9	9/9	9/9	9/9	9/9
		MGc	13,2	^		3,1	4,3	1,0	1,2
R3	18411 215	SDª	7	na	1,8	1,6	1,4	1,0	1,3
(9)		max/mine		na		3,3	2,4	1,0	1,6
		n>4/N ^f	5	1/6	1/6		9/6	9/0	9/0
	411 67N 69D 184W	wg.	137	^	3,6	3,0	6, 1	149,8	. ^
R4	, , r o +	SDa	1,	na	2,0	1,3	1,6	1,6	na
(2)	215	max/min ^e	4,	na	4,1		3,3	3,9	na
	1017	n>4/N*	2/	5/5	3/5	5/5		5/5	5/5
		gg.	'n	1,8	1,7	2,6	1,7	<	580,5
R5	215Y, 41L, 74V, 100I,	SDª	1,6	1,7	1,8	1,6	1,6	na	1,8
(2)	103N	max/mine	'n	3,7	3,7	2,5		na	2,2
	•	n>4/N ^t		0/5	0/5	0/5	0/5	5/5	5/5

10

15

20

25

30

- (a) Seules les substitutions en acides aminés déjà connues pour être associées avec une résistance aux inhibiteurs de la transcriptase inverse sont indiquées.
- (b) L'Index de Résistance est le rapport de l'IC₅₀ dans l'échantillon par rapport à celui de NL43 déterminé en parallèle.
 - (c) Moyenne géométrique.
- (d) Déviation standard de la moyenne géométrique.
- (e) L'index de résistance le plus élevé obtenu dans les tests divisé par le plus faible.
- (f) Le nombre de tests donnant un index de résistance >4 classant le virus comme résistant/ au nombre total de tests réalisés.
- (g) Un IC50 au-dessus de la gamme détectable dans tous les tests est indiqué par >. Dans ces cas, une déviation standard et un minimum/ maximum ne sont pas applicables (na).
- Les résultats phénotypiques obtenus pour ces Inhibiteurs de transcriptase inverse montrent une concordance avec les profils génotypiques des échantillons.

L'échantillon R2, qui montre un degré élevé de résistance par rapport à tous les composés testés, comporte des mutations multiples en incluant celles du complexe de résistance multi-composé (62V, 75I, 77L, 116Y et 151M) qui confère la résistance aux nucléotides RTI, la résistance 3TC associée à la mutation 184V et des mutations connues pour induire une susceptibilité réduite aux NNRTI (181C, 190A).

L'échantillon R3 montre un niveau de résistance élevé à 3TC, à nouveau modulé par la mutation

15

20

25

30

184V, avec une variation considérable de l'IR pour AZT qui reflète probablement la nature inconsistante de la suppression de la résistance induite par 215F par 184V.

Dans l'échantillon R4, une telle suppression est contrecarrée par la présence de mutations multiples incluant une mutation 208Y.

L'échantillon R5 se maintient sensible à AZT malgré une mutation 41L et une mutation 215Y à cause des effets de la mutation 100I qui, en combinaison avec 103N, est responsable des niveaux de résistance élevés observés vis-à-vis d'efavirenz et de nevirapine.

V- Validation de la méthode d'analyse pour déterminer la susceptibilité d'un virus VIH aux inhibiteurs de fusion.

Les recombinaisons obtenues en utilisant pour l'amplification de l'étape (b) la paire d'amorces FuA : 5'AAGCAATGTATGCCCCTCCCAT3' (SEQ ID No: 23) et FuB : 5' GGTGGTAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No: 24) suivie d'une deuxième amplification, effectuée avec l'amorce : FuC : 5'ATATGAGGGACAATTGGAGAAGTGA3' (SEQ ID No: 25) et mélange des suivantes : amorces FuD1 : 5. TCTGTCTCTCTCTCCACCTTCTTCTT3 ' (SEQ No: 26) FuD2 :5'TCTGTCTTGCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID No: 27) sont très efficaces.

En effet, pour obtenir une production virale satisfaisante il suffit généralement de 10-50 ng de produit de PCR, utilisé dans l'étape de recombinaison. Dans cette méthode destinée à analyser la caractéristique phénotypique de fusion, une production virale correspondante à 50-400 ng/ml de p24 est obtenue après

transfection. Pour l'infection des cellules cible, entre 0,5 et 5 ng p24/ puit (plaques 96 puits) sont utilisés. L'augmentation de la densité optique obtenue après infection de cellules cible est linéaire si l'infection est conduite dans ces conditions

valider la méthode d'analyse Afin de la susceptibilité des virus VIH aux concernant inhibiteurs de fusion, deux inhibiteurs de fusion, ont été utilisés: un peptide dérivé de la séquence de l'hélice distale dans la gp41 de VIH (appelé DP178 ou T20) et un dérivé de l'acide bétulinique (RPR103611). Pour chaque inhibiteur, la réduction de sensibilité d'un ou plus virus résistant (précédemment identifié par d'autres auteurs) par rapport à deux virus de référence: un virus plasmatique primaire T5A1 et un virus adapté à la culture in vitro (LAI) a été effectuée. Tous les virus ont été produits par recombinaison.

20

25

5

10

15

Résultats

V.1- Inhibiteur DP178 on T20.

L'augmentation de l'IC50 pour un virus fortement résistant NL-DIM (décrit par Rimsky L.T. et al. J. Virol. 1998, vol 72, pages 986-993) et pour le virus NL4.3 (qui est partiellement résistant) ont été mésurées vis-à-vis de cet inhibiteur.

Le virus fortement résistant DIM présente une augmentation de la valeur de l'IC50 de 80 fois par rapport à T5A1 et de plus de 100 fois par rapport a LAI.

30

Le virus partiellement résistant NL4.3 est caractérisé par une augmentation de l'IC50 de 10 fois par rapport à T5A1 et de 12,5 fois par rapport a LAI.

20

25

30

V.1.1 Détermination de la susceptibilité d'un VIH plasmatique à l'inhibiteur de fusion T20

 ${\tt L'ARN}$ viral est extrait à partir des plasmas de patients VIH positifs.

On effectue une première amplification par PCR avec la paire d'amorces ED3 E01-.

On effectue une seconde amplification par PCR avec la paire d'amorces E10_FuB pour obtenir un fragment d'ADN de 2200 paires de bases s'étendant entre les résidus 6322 et 8522.

On effectue la transfection d'un premier hôte cellulaire avec :

- les acides nucléiques obtenus après la seconde amplification.
 - le vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-unité gp120 et de la portion extacellulaire de la gp41 de l'enveloppe du VIH, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus et comportant un site de restriction unique MluI.

On met en culture du premier hôte cellulaire dans des conditions permettant de produire des particules virales.

On effectue l'infection par les particules virales produites à l'étape précédente, d'un second hôte cellulaire (comportant un gène marqueur activable suite à l'infection virale) en présence de dose croissante d'inhibiteur de fusion T20.

On effectue la quantification du marqueur exprimé afin de mettre en évidence le niveau de

susceptibilité des virus VIH présents dans les échantillons biologiques à l'inhibiteur de fusion T20.

Les résultats de l'analyse phénotypique décrite ci-dessus pour des virus présents dans des plasmas de patients (P1,P2 et P3) et des prototypes viraux de référence (NL 43 et le clone résistant DIM) sont illustrés dans la figure 5 en annexe et les indices IC50 sont representés dans le tableau 3 ci-dessous.

10

5

Tableau 3

Penerullibae	. (C.50 4
P1	0,132
P2	0,017
Р3	0,047
DIM	· > 3
NL 43	0,234

V.2- Inhibiteur RPR103611

15

L'augmentation de l'IC50 du virus résistant LAI-L91H (Labrosse B. et al. J Virol. 2000 vol 74 pages 2142-2150) vis -à-vis de cet inhibiteur a été mésurée.

20

Pour le virus LAI-L91H, l'augmentation de l'IC50 par rapport à LAI et à T5A1 est supérieure à 100 fois.

VI- Optimisation de la méthode d'analyse pour déterminer la CAPACITE NEUTRALISANTE des virus VIH.

25

Les recombinaisons obtenues en utilisant pour l'amplification de l'étape (b) une paire d'amorces NEU-

10

15

20

30

A: 5'TAGAAAGACCAGAAGACAGTGGCAATG3' (SEQ ID No: 17) et FuB: 5' GGTGGTAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No: 24), suivie d'une deuxième amplification, avec les amorces: NEU-C: 5'GTGGGTCACAGTCTATTATGGGG3' (SEQ ID No: 18) et un mélange des amorces FuD1:5'TCTGTCTCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID No: 26) et FuD2:5'TCTGTCTTGCTCTCCACCTTCTTT3' (SEQ ID No: 27) sont également très efficaces.

En effet, lors des contrôles de production virale, il s'est avéré que pour obtenir une production virale satisfaisante il suffit généralement de 10-50 ng de produit de PCR, utilisé dans l'étape de recombinaison.

Une production virale correspondante à 50-400 ng/ml de p24 après transfection est obtenue. Pour l'infection des cellules cible, entre 0,5 et 5 ng p24/puit (plaques 96 puits) sont utilisés. L'augmentation de la densité optique obtenue après infection de cellules cible est linéaire si l'infection est conduite dans ces conditions.

VII. <u>Mesure de l'infectivité virale (ou test</u> de capacité réplicative)

On effectue un première amplification par PCR avec la paire d'amorces FITA et PROA-

On effectue une seconde amplification par PCR avec la paire d'amorces FITB et PROB- pour obtenir un fragment d'ADN de 1488 paires de bases s'étendant entre les résidus 1237 et 2725.

10

15

20

25

30

WO 02/38792 PCT/FR01/03512

On effectue la transfection d'un premier hôte cellulaire avec :

- les acides nucléiques obtenus après la seconde amplification.
- le vecteur retroviral délété d'une région codant pour une partie de Gag et la totalité de la protéase et comportant un site de restriction unique MluI.

On effectue la culture du premier hôte cellulaire dans des conditions permettant de produire des particules virales.

On mesure la quantité de particules virales recombinantes dans le surnageant de cette culture par un test Elisa dosant la quantité d'antigène p24.

On effectue l'infection par les particules virales produites à l'étape précédente, d'un second hôte cellulaire (comportant un gène marqueur activable suite à l'infection virale), par des dilutions croissantes du surnageant viral

On effectue la quantification du marqueur exprimé afin de mettre en évidence le niveau d'infectivité du virus recombinant

On calcule la capacité réplicative du virus recombinant en établissant une droite de régression à partir des valeurs mesurées et en retenant la pente de cette droite.

On exprime la capacité réplicative virale par rapport à celle d'un virus de référence de laboratoire ou

WO 02/38792 PCT/FR01/03512

relativement au virus recombinant porteur des séquences virales provenant du même patient avant établissement du traitement et avant développement de la résistance. Les résults obtenus sont illustrés sur la figure 6 en annexe.

5

10

15

20

Les virus L1, L2 et L3 correspondent à des recombinants porteurs de séquences de protéase obtenues à trois moments différents chez un même patient. Le virus L1 porte des séquences de protéase obtenues avant traitement. Chaque point correspond à la densité. optique mesurée après infection de cellules indicatrices P4 par une dilution de chacun des 3 virus. On trace une droite de régression pour la série des mesures de chaque virus. On calcule la pente de la droite. On exprime la capacité réplicative de L2 par le rapport de la pente de L2 à celle de L1, et la capacité réplicative de L3 par le rapport de la pente de L3 à celle de L1. Ici le virus de référence est le virus préthérapeutique L1. Lorsque le virus préthérapeutique manque, on peut exprimer capacité réplicative d'un virus de patient relativement à un virus de référence de laboratoire comme pNL4-3.

10

15

20

25

30

REVENDICATIONS

- 1) Méthode d'analyse d'une caractéristique phénotypique des virus VIH présents dans un échantillon biologique d'un patient, ladite caractéristique phénotypique résultant d'une ou plusieurs mutations du génome viral susceptibles d'influencer l'infection virale, caractérisée en ce qu'elle comprend :
- a) l'extraction des acides nucléiques contenus dans ledit échantillon biologique,
- b) au moins une amplification par PCR d'un segment des acides nucléiques de l'étape (a), chacune avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique du génome viral susceptible de porter au moins une mutation,
- c) la préparation d'un vecteur comprenant les parties d'un génome d'un virus VIH nécessaires à la réplication virale à l'exception du segment amplifié à l'étape (b) et éventuellement à l'exception du gène codant pour la protéine d'enveloppe,
- d) la transfection d'un premier hôte cellulaire avec :
- les acides nucléiques obtenus à l'étape
 (b),
 - le vecteur préparé à l'étape (c),
- éventuellement un second vecteur comprenant un gène codant pour une protéine d'enveloppe si le gène d'enveloppe est délété du vecteur préparé à l'étape (c),

pour obtenir par recombinaison homologue un virus chimérique,

e) la culture dudit premier hôte cellulaire dans des conditions permettant de produire des particules virales au cours d'un seul cycle de réplication,

10 '

15

20

25

30

- f) l'infection par les particules virales obtenues à l'étape (e) d'au moins un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH ou un virus pseudotypé VIH et comportant éventuellement un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
- g) la détection et/ou la quantification du marqueur exprimé à l'étape (f) afin de mettre en évidence au moins une caractéristique des virus VIH présents dans l'échantillon biologique.
- 2) Méthode d'analyse selon la revendication 1 caractérisée en ce que l'amplification par PCR de l'étape (b) est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique comprenant tout ou partie d'une région du génome virale choisie parmi: gag, pol, protéase, transcriptase inverse, RNAse H, intégrase, vif, vpr, tat, rev, vpu, env, nef, séquences cis-actives, LTR, séquences de dimérisation, séquences régulatrices de l'épissage ou élément de réponse de Rev (RRE).
- des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que l'amplification par PCR de l'étape (b) est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique codant pour une partie de la protéine gag du virus de l'immunodéficience humain et une séquence d'acide nucléique codant pour la protéase, susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéase et, en ce que le vecteur de l'étape (c) est construit à partir d'un génome d'un virus VIH où tout ou partie du gène codant pour la protéase est délété.

10

15

20

4) Méthode d'analyse selon les revendications 1 à 3 caractérisée en ce que l'amplification de l'étape (b) portant au moins une mutation dans le gène codant pour la protéase est effectuée avec une paire d'amorces :

Fit A - : (5' TCA CCT AGA ACT TTA AAT GC 3')

(SEO ID No : 1) et

Pro A- : (5' GGC AAA TAC TGG AGT ATT GTA TG3' 3') (SEQ ID No : 2),

suivie d'une deuxième amplification avec une paire d'amorces :

Pro B- : (5' GGA GTA TTG TAT GGA TTT TCA GG 3') (SEQ ID No : 4),

pour obtenir un segment d'ADN de 1488 paires de bases, s'étendant entre les résidus 1237 et 2725 inclus, et

en ce que le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de la région du cadre de lecture pol codant pour la protéase du VIH-1 s'étendant des résidus 1505 à 2565 inclus, délété de la région d'enveloppe et comportant un site unique de restriction MluI.

25

30

5) Méthode d'analyse selon les revendications 1 ou 2 caractérisée en ce que l'amplification par PCR de l'étape (b) est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la transcriptase inverse, et la transfection de l'étape (c) est réalisée avec un premier vecteur construit à partir

20

25

30

d'un génome d'un virus VIH où tout ou partie du gène codant pour la transcriptase inverse est délété.

6) Méthode d'analyse selon la revendication 1, 2 ou 5, caractérisée en ce que l'amplification de l'étape (b) est effectuée avec une paire d'amorces :

 $\,$ MJ3 (5' AGT AGG ACC TAC ACC TGT CA 3') (SEQ ID No : 5) et

RT-EXT (5' TTC CCA ATG CAT ATT GTG AG 3') (SEQ ID No : 6),

suivie d'une deuxième étape d'amplification avec une paire d'amorces :

A35 (5' TTG GTT GCA TAA ATT TTC CCA TTA GTC CTA TT 3') (SEQ ID No : 7) et

PT-IN (5' TTC CCA ATG CAT ATT GTG AG 3') (SEQ ID No : 8)

pour obtenir un segment d'ADN de 1530 paires de bases s'étendant au delà du codon 93 de la région codant pour la protéase et au delà du codon 503 de la région codant pour la polymèrase (POL) et

en ce que le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de la région du cadre de lecture pol codant pour la transcriptase inverse du VIH-1, s'étendant des résidus 2618 à 2872 inclus, et comportant un site unique de restriction MluI.

7) Méthode d'analyse selon la revendication 1, ou 2, caractérisée en ce que l'amplification de l'étape (b) est effectuée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique codant pour une partie de la protéine gag, pour la protéase et pour une partie de la transcriptase inverse du virus de l'immunodéficience humaine susceptible de porter au moins

une mutation dans la séquence d'acide nucléique codant pour la protéine gag, ou pour la protéase ou pour la transcriptase inverse.

5

8) Méthode d'analyse selon la revendication 1, 2 ou 7 caractérisée en ce que l'amplification de l'étape (b) est effectuée avec la paire d'amorces :

gag+1 (5' AGGGGCAAATGGTACATCA 3') (SEQ ID
No : 31) et

10

RT-EX (SEQ ID n° 6),

suivie d'une deuxième étape d'amplification avec une paire d'amorces :

Fit B+ (SEQ ID No : 1) et RT-IN (SEQ ID No : 8)

15

20

pour obtenir un segment d'ADN de 2825 paires de bases, s'étendant entre les résidus 1237 et 4062 et

en ce que la transfection de l'étape (c) est réalisée avec un vecteur retroviral délété d'une partie du gène gag et des régions du cadre de lecture pol codant pour la protéase et une partie de la transcriptase inverse du VIH-1 s'étendant des résidus 1507 à 3870 inclus, délété dans la région d'enveloppe et comportant un site unique de restriction NruI.

25

30

9) Méthode d'analyse selon les revendications 1, 2, 5 ou 6 consistant à déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur de la transcriptase inverse, caractérisée en ce que l'on ajoute ou non ledit composé inhibiteur de la transcriptase inverse, éventuellement à des concentrations différentes, au deuxième hôte cellulaire, préalablement à l'infection de celui-ci par les particules virales obtenues à l'étape (e), et en ce que l'étape (g) comprend la comparaison de

10

15

30

l'expression du gène marqueur avec et sans composé inhibiteur de la transcriptase inverse

10) Méthode d'analyse i selon revendications ou 2, caractérisée en l'amplification par PCR de l'étape (b) est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour l'intégrase, et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de tout ou partie du gène codant pour l'intégrase.

11) Méthode d'analyse selon les revendication 1, 2 ou 10, caractérisée en ce que l'amplification de l'étape (b) est effectuée avec la paire d'amorces :

INT B+ -5'GTTACTAATAGAGGAAGACAAA3' (SEQ ID No: 9) et

INT B- 5'TTTTGGTGTTATTAATGCT3' (SEQ ID No: 10),

suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec la paire d'amorces :

INT V+ 5'CACCCTAACTGACACAA3' (SEQ ID No: 11) et

INT V- 5'AAGGCCTTTCTTATAGCAGA3' (SEQ ID No: 12),

pour obtenir un fragment d'ADN de 1460 paires de bases s'étendant des résidus 3950 à 5410 inclus et

en ce que le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région du cadre de lecture pol codant pour l'intégrase du VIH-1 s'étendant des résidus 4228 à 5093 inclus et de la région codant pour l'enveloppe virale entre les positions 6343 et 7611 incluses.

10

15

20

25

30

- 12) Méthode d'analyse selon les revendications 1, 2, 10 ou 11 consistant à déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur de l'intégrase, caractérisée en ce que l'on ajoute ledit composé inhibiteur de l'intégrase, éventuellement à des concentrations différentes, durant l'étape (e), avant l'étape (f) et en ce que l'étape (g) comprend la comparaison de l'expression du gène marqueur avec et sans composé inhibiteur de l'intégrase.
- Méthode d'analyse selon 13) 1 ou 2, caractérisée en ce que revendications l'amplification par PCR de l'étape (b) est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe, et en ce que le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral construit à partir d'un génome d'un virus VIH où tout ou partie du gène codant pour la protéine d'enveloppe est délété.
- revendications 1, 2 ou 13 caractérisée en ce que le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la portion extracellulaire de la sous-unité gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 7745 à 8263 inclus, de la région du génome VIH-1 constitutrice de l'élément de réponse à Rev (RRE).

15) Méthode d'analyse selon les revendications 1, 2, 13 ou 14, caractérisée en ce que

l'amplification de l'étape (b) est effectuée avec une paire d'amorces :

FIN-A: 5'TCAAATATTACAGGGCTGCT3' (SEQ ID No:

13) et

5

15

FIN-B: 5'TAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No: 14) suivie d'une deuxième étape d'amplification, effectuée avec la paire d'amorces:

FIN-C: 5'CTATTAACAAGAGATGGTGG3'(SEQ ID No:

15) et

FIN-D: 5'TCCACCTTCTTCTTCGATT3' (SEQ ID No:. 16),

pour obtenir un segment d'ADN de 965 paires de bases s'étendant des résidus 7553 à 8517 inclus et

en ce que le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la portion extracellulaire de la sous-unité gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 7745 à 8263 inclus, et comporte un site de restriction unique Mull.

16) Méthode d'analyse selon les revendications 1, 2, 13 ou 14 caractérisé en ce que l'amplification de l'étape (b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe est effectuée avec une paire d'amorces :

FuA: 5'AAGCAATGTATGCCCCTCCCAT3' (SEQ ID No:

23) et

FuB: 5' GGTGGTAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEO ID

30 No: 24)

suivie d'une deuxième étape d'amplification, effectuée avec l'amorce :

FuC: 5'ATATGAGGGACAATTGGAGAAGTGA3' (SEQ ID

No: 25)

et un mélange des amorces suivantes :

FuD1 :5'TCTGTCTCTCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID-

5 No: 26)

10

15

FuD2 :5'TCTGTCTTGCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID

No: 27),

ledit mélange étant préférentiellement effectué dans un rapport compris entre (10%:90%) et (90%:10%) et tout préférentiellement entre (60%:40%) et (40%:60%),

pour obtenir un segment d'ADN de 805 paires de bases s'étendant des résidus 7635 à 8440 inclus et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la portion extracellulaire de la sous-unité gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 7745 à 8263 inclus, et comporte un site de restriction unique Mull.

20 17) Méthode d'analyse selon les revendications 1, 2, 13 ou 14 , caractérisée en ce que l'amplification de l'étape (b) est effectuée avec une paire d'amorces :

NEU-A: 5'TAGAAAGAGCAGAAGACAGTGGCAATG3' (SEQ

25 ID No: 17) et

FIN-B: 5'TAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No: 14), suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec la paire d'amorces:

NEU-C: 5'GTGGGTCACAGTCTATTATGGGG3' (SEQ ID

30 No: 18) et

16),

FIN-D: 5'TCCACCTTCTTCTTCGATT3' (SEQ ID No:

pour obtenir un fragment d'ADN compris entre 2106 et 2320 paires de bases s'étendant des résidus 6197-6222 jusqu'aux résidus 6197-6222 inclus et

en ce que le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-unité gp120 et de la portion extracellulaire de la gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus, et comporte un site de restriction unique Mlu1.

10

5

18) Méthode d'analyse selon les revendication
1, 2, 13 ou 14 , caractérisée en ce l'amplification de
l'étape (b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence
d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation
dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe est
effectuée avec une paire d'amorces :

NEU-A: 5'TAGAAAGAGCAGAAGACAGTGGCAATG3' (SEQID No: 17) et

FuB: 5' GGTGGTAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID No: 24), suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec les amorces:

NEU-C : 5'GTGGGTCACAGTCTATTATGGGG3' (SEQ ID No: 18) et un mélange des amorces

FuD1 :5'TCTGTCTCTCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID

²⁵ No: 26) et

30

FuD2 :5'TCTGTCTTGCTCTCCACCTTCTTCTT3' (SEQ ID No: 27),

ledit mélange étant préférentiellement effectué dans un rapport compris entre (10%:90%) et (90%:10%) et tout préférentiellement entre (60%:40%) et (40%:60%),

pour obtenir un fragment d'ADN de 2118 paires de bases s'étendant des résidus 6322 à 8440 inclus et le

25

30

vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-unité gp120 et de la portion extracellulaire de la gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus, et comporte un site de restriction unique Mull.

19) Méthode d'analyse selon les revendication 1, 2, 13 ou 14, caractérisée en ce que l'amplification de 1'étape (b) avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe est effectuée avec la paire d'amorces :

ED3: 5'TTAGGCATCTCCTATGGCAGGAAGAAGCGG3' (SEQ

15 ID No: 28) et

No: 29),

E01 : 5' TCCAGTCCCCCTTTTCTTTTAAAAA3' (SEQ ID

suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec les amorces:

20 E10: 5'GTGGGTCACAGTCTATTATGGGGT3' (SEQ ID No: 30) et

FuB: 5' GGTGGTAGCTGAAGAGGCACAGG3' (SEQ ID

pour obtenir un fragment d'ADN de 2200 paires de bases s'étendant des résidus 6322 à 8522 inclus et le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-unité gp120 et de la portion extracellulaire de la gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus, et comporte un site de restriction unique Mull.

15

20

25

30

20) Méthode d'analyse selon les revendication 1, 2, 13 ou 14, caractérisée en ce que l'amplification de l'étape (b) est effectuée avec une paire d'amorces :

E00 : 5'TAGAAAGAGCAGAAGACAGTGGCAATGA3' (SEQ

ID No: 19) et

ES8B: 5'CACTTCTCCAATTGTCCCTCA3' (SEQ ID No: 20),

suivie d'une deuxième étape d'amplification, avec la paire d'amorces:

E20: 5'GGGCCACACATGCCTGTGTACCCACAG3' (SEQ ID No: 21) et

E115 : 5'AGAAAAATTCCCCTCCACAATTAA3' (SEQ ID . 'No: 22),

pour obtenir un segment d'ADN de 938 paires de bases s'étendant des résidus 6426 à 7364 inclus et

en ce que le vecteur de l'étape (c) est un vecteur retroviral délété de la région, codant pour les domaines allant de la boucle V1 à la boucle V3 de l'enveloppe du VIH-1 s'étendant de 6617 à 7250 inclus et comporte un site de restriction unique NheI.

21) Méthode d'analyse selon les revendications 1, 2, 13 à 20 consistant à déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur de fusion ciblant la protéine gp41 du VIH-1, caractérisée en ce que l'on ajoute ledit composé inhibiteur de fusion, éventuellement à des concentrations différentes, durant la culture de l'hôte cellulaire obtenu à l'étape (e), avant l'étape (f) et en ce que l'étape (g) comprend la comparaison de l'expression du gène marqueur avec et sans composé inhibiteur de fusion ciblant la gp41 du VIH-1.

10

15

20

25

30

- 22) Méthode d'analyse selon les revendication ou 16 consistant à déterminer susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur d'entrée dudit virus VIH dans une cellule l'on caractérisée en ce que ajoute ledit inhibiteur d'entrée, éventuellement à des concentrations différentes, à l'hôte cellulaire obtenu à l'étape (e) avant l'infection de l'étape (f) et en ce que l'étape (g) comprend la comparaison de l'expression du gène marqueur, avec et sans composé inhibiteur d'entrée.
- d'analyse 23) Méthode selon les revendications 1, 2, 13, 14 ou 17 consistant à déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à l'action inhibitrice des anticorps, caractérisée en ce que ladite méthode est réalisée, d'une part sans anticorps et d'autre part avec l'anticorps, éventuellement à différentes concentrations, ledit anticorps étant présents à l'étape (e), et en ce que l'étape (g) comprend la comparaison de l'expression du gène marqueur avec et sans anticorps.
- 24) Méthode d'analyse selon les revendications 1, 2, 13, 14 ou 17 consistant à déterminer le tropisme d'un virus VIH pour un récepteur cellulaire, caractérisée en ce que l'infection de l'étape (f) avec particules virales obtenues à l'étape effectuée sur deux hôtes cellulaires distincts et l'étape comprend la comparaison de l'expression du marqueur par chacun des deux hôtes cellulaires distincts.
- 25) Méthode d'analyse selon la revendication 24 caractérisée en ce que l'un de deux hôtes cellulaires

10

15

20

25

30

infectés à l'étape (f) exprime le récepteur CCR5 et l'autre exprime le récepteur CXCR4.

- 26) Méthode d'analyse selon revendications 1, 2, 13, 14 ou 17 consistant à déterminer la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur ciblant les corécepteurs du VIH-1, caractérisée en ce que l'on ajoute ou non ledit composé inhibiteur ciblant les corécepteurs du VIH-1, éventuellement concentrations différentes, durant l'étape (e) de culture, en ce que l'infection de l'étape (f) effectuée sur deux hôtes cellulaires distincts et en ce que l'étape (g) comprend la comparaison de l'expression du gène marqueur par chacun des deux hôtes cellulaires distincts.
- 27) Méthode d'analyse selon les revendications 1, 2, 13, 14 ou 20 consistant à analyser le tropisme d'un virus VIH pour un récepteur cellulaire, caractérisée en ce que l'infection de l'étape (f) avec les particules virales obtenues à l'étape (e) est effectuée sur deux hôtes cellulaires distincts et l'étape (g) comprend la comparaison de l'expression du gène marqueur par chacun des deux hôtes cellulaires distincts.

28) Méthode d'analyse selon les revendications 1, 2, 13, 14 ou 20 consistant à analyser la susceptibilité d'un virus VIH à un composé inhibiteur ciblant les corécepteurs du VIH-1, caractérisée en ce que l'on ajoute ledit composé inhibiteur ciblant corécepteurs du VIH-1, éventuellement concentrations différentes, durant la culture de l'étape (d), en ce que l'infection de l'étape (f) avec les

WO 02/38792 PCT/FR01/03512

particules virales obtenues à l'étape (e) est effectuée sur deux hôtes cellulaires distincts et en ce que l'étape (g) comprend la comparaison de l'expression du gène marqueur par chacun des deux hôtes cellulaires distincts.

5

10

29) Méthode d'analyse selon l'une quelconque des revendications 1 à 20 consistant à déterminer l'infectivité ou la capacité réplicative d'un virus VIH l'étape comprend la caractérisée en ce que (g) comparaison de l'expression du gène marqueur par second hôte cellulaire infecté avec les particules virales obtenues en appliquant les étapes (a) à (f) à un échantillon biologique d'un patient, et l'expression du gène marqueur par le même second hôte cellulaire infecté avec les particules virales de référence obtenues en appliquant, les étapes (a). à (f) à un échantillon contenant un virus de référence.

20

15

30) Méthode d'analyse selon la revendication 29 caractérisée en ce que les particules virales de référence issues d'un virus de référence sont des particules virales obtenues par l'application des étapes (a) à (f) à un échantillon biologique du même patient à un stade préalable du traitement thérapeutique ou avant celui-ci.

25

30

31) Méthode d'analyse selon les 20 consistant à déterminer la revendications 1 à VIH à l'hydroxyurée, susceptibilité d'un virus caractérisée l'on ajoute non de en ce que ou l'hydroxyurée, éventuellement à des concentrations différentes, soit durant l'étape (e) de culture, soit au deuxième hôte cellulaire, avant l'infection de celui-ci à l'étape (f) et en ce que l'étape (g) comprend la comparaison de l'expression du gène marqueur avec et sans hydroxyurée.

5

32) Méthode d'analyse selon l'une quelconque des revendications 1 à 31 caractérisé en ce que l'étape (e) de culture est effectuée durant une période allant de 12 heures à 72 heures, de préférence de 24 heures à 48 heures.

10

15

20

- 33) Un kit pour la mise en oeuvre d'une méthode selon l'une quelconque des revendications 1 à 32 caractérisé en ce qu'il comprend :
- i) une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique du génome viral susceptible de porter au moins une mutation,
- ii) un vecteur comprenant les parties d'un génome d'un virus VIH nécessaires à la réplication virale à l'exception du segment amplifié avec les amorces définies en (i) et du gène codant pour la protéine d'enveloppe,
- iii) un second vecteur comprenant un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible
 d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,

- 30

- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.

10

15

20

- 34) Un kit selon la revendication 33, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences :
 - SEQ ID No : 1 et SEQ ID No : 2
 - SEQ ID No : 3 et SEQ ID No : 4
- ii) un vecteur retroviral délété de la région du cadre de lecture pol codant pour la protéase du VIH-1 s'étendant des résidus 1505 à 2565 inclus, délété de la région d'enveloppe et comportant un site unique de restriction MluI,
- iii) un virus pseudotypé avec un gène codant pour une protéine d'enveloppe.
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible
 d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
 - vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.
- 35) Un kit selon la revendication 33, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences :
 - SEQ ID No : 5 et SEQ ID No : 7
 - SEQ ID No : 6 et SEQ ID No : 8
- ii) un vecteur retroviral délété de la région du cadre de lecture pol codant pour la transcriptase inverse du VIH-1, s'étendant des résidus 2618 à 2872 inclus, et comportant un site unique de restriction MluI,

10

15

25

- iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
 - vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.
- 36) Un kit selon la revendication 33, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences :
 - SEQ ID No : 9 et SEQ ID No : 10
 - SEQ ID No : 11 et SEQ ID No : 12
- ii) un vecteur retroviral délété de toute la région du cadre de lecture pol codant pour l'intégrase du VIH-1 s'étendant des résidus 4228 à 5093 inclus et de la région codant pour l'enveloppe virale entre les positions 6343 et 7611 incluses,
 - iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
 - iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
 - v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
 - vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,

10

15

20

25

- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.
- 37) Un kit selon la revendication 33, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences
 - SEQ ID No : 13 et SEQ ID No : 14
 - SEQ ID No : 15 et SEQ ID No : 16
- ii) un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la portion extracellulaire de la sous-unité gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 7745 à 8263 inclus, et comportant un site de restriction unique Mull,
- iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible
 d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.
 - 38) Un kit selon la revendication 33, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences
 - SEQ ID No : 23 et SEQ ID No : 24
 - SEQ ID No : 25 et SEQ ID No : 26 avec SEQ
 - ID No : 27

- ii) un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la portion extracellulaire de la sous-unité gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 7745 à 8263 inclus, et comportant un site de restriction unique Mul1,
- iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour 15 réaliser l'amplification par PCR,
 - vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.
 - 39) Un kit selon la revendication 33, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences
 - SEQ ID No : 17 et SEQ ID No : 14
 - SEQ ID No : 18 et SEQ ID No : 16
- ii) un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-unité gp120 et de la portion extracellulaire de la gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus, et comportant un site de restriction unique Mull,
 - iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
 - iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,

WO 02/38792 PCT/FR01/03512

- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement par des particules virales,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.
- 40) Un kit selon la revendication 33, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences
 - SEQ ID No : 17 et SEQ ID No : 24
 - SEQ ID No : 18 et SEQ ID No : 26 et SEQ ID

No : 27

5

10

15

20

- ii) un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-unité gp120 et de la portion extracellulaire de la gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus, et comportant un site de restriction unique Mull,
- iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement par des particules virales,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.

10

20

WO 02/38792 PCT/FR01/03512

- 41) kit selon la revendication 33. caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences
 - SEQ ID No : 19 et SEQ ID No : 20
 - SEQ ID No : 21 et SEQ ID No : 22
- un vecteur retroviral délété de région, codant pour les domaines allant de la boucle V1 à la boucle V3 de l'enveloppe du VIH-1 s'étendant de 6617 à 7250 inclus et comportant un site de restriction unique NheI,
- iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
- 15 second hôte cellulaire susceptible v) un d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
 - vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
 - vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.
- 42) Un kit selon la revendication 33, 25 caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences:
 - (SEQ ID No : 5) et (SEQ ID No : 6),
 - (SEQ ID No : 7) et (SEQ ID No : 8)
- ii) un vecteur rétroviral délété de la 30 région du cadre lecture pol codant de pour la transcriptase inverse du VIH-1, s'étendant des résidus 2618 à 2872 inclus, et comportant un site unique de restriction MluI.

15

20

25

30

- iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible
 d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,
- vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.
- 43) Un kit selon la revendication 33, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - i) les paires d'amorces de séquences:

(SEQ ID No: 28) et (SEQ ID No: 29) et

(SEQ ID No: 30) et (SEQ ID No: 24)

- ii) un vecteur retroviral délété de toute la région codant pour la majorité de la sous-unité gp120 et de la portion extracellulaire de la gp41 de l'enveloppe du VIH-1, s'étendant des résidus 6480 à 8263 inclus, et comporte un site de restriction unique Mull,
- iii) un virus pseudotypé par un gène codant pour une protéine d'enveloppe,
- iv) un premier hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH,
- v) un second hôte cellulaire susceptible d'être infecté par un virus VIH et comportant un gène marqueur activable uniquement à la suite de l'infection virale,
- vi) les produits et réactifs nécessaires pour réaliser l'amplification par PCR,

vii) les produits et réactifs permettant la détection du marqueur exprimé.

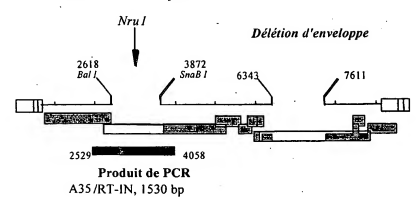
WO 02/38792 PCT/FR01/03512

1/6

Figure 1

pSRT.

Délétion de transcriptase inverse



2/6

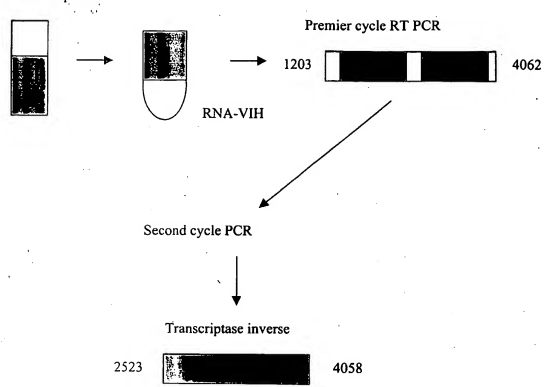
Figure 2

_1	raitement	Temps (mois)	Genotype		Patient 4 RTI	Temps		
	AZT	0	WT		AZT/3TC	(mols)	Genotype	
		9	215Y		AZ1/3TC	0	Genotype 214 F	
		18	41L, 67E, 179G, 210W	215Y		27	41M/L. 184V.	214F
	,	A) Patient 3	Sensibilité à AZT		^	1 D-41 4		
			·) Patient 4,	Sensibilité à AZT	
100	ł							
	ł		A	ł	100 +			
	i		/•	1				-
801	t		/ #**				4	
	l	•	/		80			
	1	/	/ /	1				-
60		//						
i		/_•	1	1	60		9 /	
		/ /	f	1	1		12	
40		/ /		1	40		/ ,5	
- 1		L 1		1	· ** }		11	
20	/	/* / .K		i			//	
		1		i	20	//	,	
	/	• •				A'		
٥٢		 				4		
~4.	.0 -3.0	·2.0 ·1	.0 0.0 1.0	2.0 3.0 4.0	0			
	R)	Pations 2 C	ensibilité à 3TC	0,0 4,0	-3.0 -2.0	-1,0	0.0 1,0	2.0
Г		· bliefit 5, 5	ensibilità a 31C		D)	Patient 4. S	ensibilité à 3TC	
100							Ollaibilité à 31C	
-					100			
					İ			
80 +				▲	1			
			1/	.**	80 		7	
			11 1	1	- 1		/	
eo ∤			// *	i	1		/	
			1/ /	}	60 †		/	•
			/	1	- 1		/	
40 †				- 1			1 -	
		•		[40 †			-
~l		//	/				/ /	
20 🕇		N. S.	<i>;</i>		20 +	/		
		-/-		1	4]	N		
۰L			••	1			_ 4	
3.0	-2,0	-1,0	0,0 1,0					
		-,0	0,0 1,0	2,0 3,0	-3,0 -2,0	-1,0		

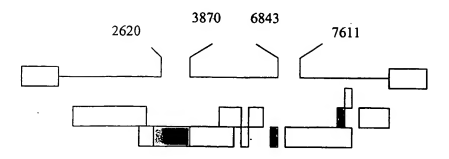
3/6

Figure 3

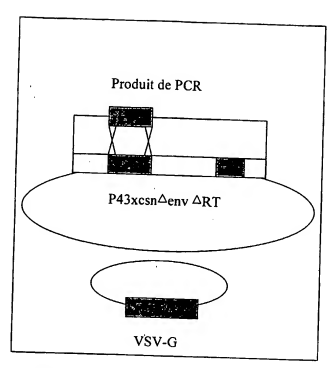
ETAPE A
Echantillon de plasma



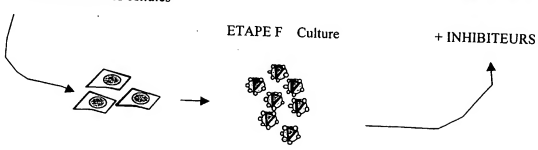
Plasmide RVA/RT



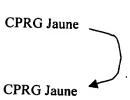
4/6 Figure 4



ETAPE C
Co transfection des cellules



ETAPE G - DETECTION

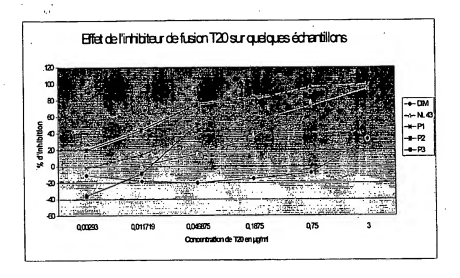


Titre du virus infectieux



5/6

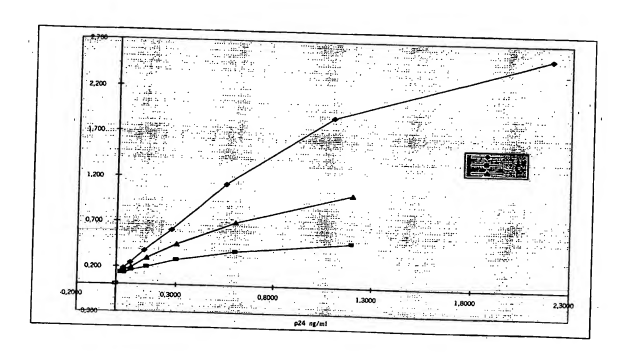
figure 5



6/6

Figure 6

Calcul de la capacité réplicative (infectivité)



·LISTE DE SEQUENCES

```
<110> BIOALLIANCE
     INSERM
<120> Nouvelle méthode d'analyse des caractéristiques
     phénotypiques des virus de l'immunodéficience humaine.
<130> B7780PCT, 8nov2001
<140> PCT/FR2000-xxxx
<141> 2001-11-09
<150> FR00/14495
<151> 2000-11-10
<150> FR01/03970
<151> 2001-03-23
<160> 31
<170> PatentIn Ver. 2.1
<210> 1
<211> 20
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(20)
<223> Séquence Fit A pour l'amplification d'une région
      du gène codant pour la protéase.
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 1
                                                                    20
tcacctagaa ctttaaatgc
<210> 2
<211> 23
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc feature
<222> (1)..(23)
<223> Séquence Pro A pour l'amplification d'une région
      du gène de la protéase.
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 2
                                                                    23
ggcaaatact ggagtattgt atg
```

```
<211> 20
  <212> ADN
  <213> Séquence artificielle
                                                                      4. **
  <220>
  <221> misc_feature
  <222> (1)..(20)
 <223> Séquence Fit B pour l'amplification d'une région
       du gène de la protéase.
 <220>
 <223> Description de la séquence artificielle:amorce
 agaactttaa atgcatgggt
                                                                     20
 <210> 4
 <211> 23
 <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (1)..(23)
 <223> séquence Pro B pour l'amplification d'une région
       du gène de la protéase;
 <220>
 <223> Description de la séquence artificielle:amorce
 <400> 4
ggagtattgt atggattttc agg
                                                                    . 23
<210> 5
<211> 20
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(20)
<223> Séquence MJ33 pour l'amplification d'une région du
      gène de la transcriptase inverse.
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 5
agtaggacct acacctgtca
                                                                     20
<210> 6
<211> 20
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc_feature
```

```
<222> (1)..(20)
<223> Séquence RT-EXT pour l'amplification d'une région
     du gène de la transcriptase inverse.
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 6
                                                                   20
ttcccaatgc atattgtgag
<210> 7
<211> 32
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc feature
<222> (1)..(32)
<223> Séquence A35 pour l'ampl ification d'une région du
      gène de la transcriptase inverse.
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 7
                                                                   32
ttggttgcat aaattttccc attagtccta tt
<210> 8
<211> 20
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(20)
<223> Séquence RT-IN pour l'amplification d'une région
      du gène de la transcriptase inverse.
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 8
                                                                    20
ttcccaatgc atattgtgag
<210> 9
<211> 22
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(20)
<223> Séquence INT B + pour l'amplification d'une
      région du gène de l'intégrase.
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
```

<210> 13

```
<400> 9
  gttactaata gaggaagaca aa
                                                                     22
  <210> 10
  <211> 19
  <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (1)..(19)
 <223> Séquence INT B - pour l'amplification d'une
       région du gène de l'intégrase.
<220>
 <223> Description de la séquence artificielle:amorce
 <400> 10
 ttttggtgtt attaatgct
                                                                    19
 <210> 11
 <211> 20
 <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (1)..(20)
<223> Séquence INT V + pour l'amplification d'une
      région du gène de l'intégrase.
 <220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 11
caccctaact gacacaacaa
                                                                     20
<210> 12
<211> 20
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(20)
<223> séquence INT V - pour l'amplification d'une région
      du gène de l'intégrase.
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:a morce
<400> 12
aaggcctttc ttatagcaga
                                                                   20
```

<221> misc feature

```
<211> 20
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(20)
<223> Séquence FIN-A pour l'amplification d'une région
      du gène de l'enveloppe.
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 13
                                                                    20
tcaaatatta cagggctgct
<210> 14
<211> 18
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(18)
<223> Séquence FIN-B pour l'amplification d'une région
      du gène de l'enveloppe.
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 14
                                                                    18
tagctgaaga ggcacagg
<210> 15
<211> 20
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(20)
<223> Séquence FIN-C pour l'amplification d'une région
      du gène de l'enveloppe.
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 15
ctattaacaa gagat ggtgg
                                                                     20
<210> 16
 <211> 19
 <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <220>
```

```
<222> (1)..(19)
  <223> Séquence FIN-D pour l'amplification d'une région
        du gène de l'enveloppe.
  <220>
  <223> Description de la séquence artificielle:amorce
  <400> 16
  tccaccttct tcttcgatt
                                                                     19
  <210> 17
  <211> 27
  <212> ADN
  <213> Séquence artificielle
  <220>
  <221> misc_feature
  <222> (1)..(26)
 <223> Séquence NEU -A pour l'amplification d'une région
       du gène de l'enveloppe.
 <220>
 <223> Description de la séquence artificielle:amorce
 <400> 17
 tagaaagagc agaagacagt ggcaatg
                                                                    27
 <210> 18
 <211> 23
 <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (1)..(23)
 <223> Séquence NEU-C pour l'amplification d'une région
       du gène de l'enveloppe.
 <220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 18
gtgggtcaca gtctattatg ggg
                                                                     23
<210> 19
<211> 28
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(28)
<223> Séquence E00 pour l'amplification d'une région du
      gène de l'enveloppe.
<223> Description de la séquence art ificielle:amorce
```

<210> 23

<400>	19	
tagaaa	gagc agaagacagt ggcaatga	28
	•	
<210>		
<211>		
<212>	ADN	
<213>	Séquence, artificielle	
	•	
<220>		
<221>	misc_feature	
	(1)(20)	
	séquence ES8B pour l'amplification d'une région	
	du gène de l'enveloppe.	
	and game are a consensual from	
<220>		
<223>	Description de la séquence artificielle:amorce	
<400>	20	
cactto	ctoca attgtocoto a	21
	•	
	•	
<210>	21	
<211>	27	
<212>		
	Séquence artificielle	
\213/	Sequence architecterie	
<2.20>		
	misc feature	
	(1)(27)	
(2237	Séquence E20 pour l'amplification d'une région du	
	gène de l'enveloppe.	
<220>	•	
	Description de la séquence artificielle:amorce	
12237	bescription de la sequence ditiliere la comorce	
<400>	21	
	acaca tgcctgtgta cccacag	27
gggcc		
	,	
<210>	22	
<211>		
<212>		
	Séquence artificielle	
\213/	Sequence artificience	
<220>		
	mica fostura	
	misc_feature (1)(24)	
<223>	Séquence E115 pour l'amplification d'une région	
	du gène de l'enveloppe.	
2000÷		
<220>	Description de la récursion de l'étable la la reconstruction de la récursion d	
<223>	Description de la séquence artificielle:amorce	
4400:	20	
<400>		
agaaa	aattc ccctccacaa ttaa	24

```
<211> 22
  <212> ADN
  <213> Séquence artificielle
  <220>
  <223> Description de la séquence artificielle:amorce
  <220>
  <221> misc_feature
  <222> (1)..(22)
  <223> Séquence FuA pour l'amp lification d'une région du
        gène de l'enveloppe.
  <400> 23
  aagcaatgta tgcccctccc at
                                                                     22
  <210> 24
  <211> 23
  <212> ADN
  <213> Séquence artificielle
 <223> Description de la séquence artificielle:amorce
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (1)..(23)
 <223> Séquence FuB pour l'amplification d'une partie du
       gène d'enveloppe.
 <400> 24
 ggtggtagct gaagaggcac agg
                                                                     23
 <210> 25
 <211> 25
 <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(25)
<223> Séquence FuC pour l'amplification d'une partie du
      gène d'enveloppe.
<400> 25
atatgaggga caattggaga agtga
                                                                     25
<210> 26
<211> 26
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
```

```
<220>
 <221> misc_feature
 <222> (1)..(26)
 <223> Séquence FuD1 utilisé pour amplifier une partie du
       gène de l'enveloppe.
 <400> 26
                                                                     26
 totgtototo totocacctt cttott
 <210> 27
 <211> 26
 <212> ADN
<213> Séquence artificielle
 <223> Description de la séquence artificielle:amorce
 <221> misc_feature
 <222> ()..)
 <223> Séquence FuD2 pour l'amplification d'une partie du
       gène de l'enveloppe.
 <400> 27
                                                                     26
 tctgtcttgc tctccacctt cttctt
 <210> 28
 <211> 30
 <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <220>
 <221> misc_feature
 <222> (1) .. (30)
 <223> Amorce ED3
 <220>
 <223> Description de la séquence artificielle:amorce
 <400> 28
                                                                     30
 ttaggcatct cctatggcag gaagaagcgg
  <210> 29
  <211> 26
  <212> ADN
  <213> Séquence artificielle
  <223> Description de la séquence artificielle:amorce
  <220>
  <221> misc_feature
  <222> (1)..(26)
  <223> Amorce E01 pour l'amplification d'une partie de
        l'enveloppe.
```

<400>	29	
ccag	tcccc ccttttcttt taaaaa	26
	·	
<210>	30	
(211>		
(212>	ADN	
(213>	Séquence artificielle	
(220>		
.223>	Description de la séquence artificielle:amorce	
220>	·	
221>	misc_feature	
222>	(1)(24)	
223>	Amorce E10 pour l'amplification d'une partie de	
	l'enveloppe.	
400>	30	
7002	30	
taaa	tcaca gtctattatg gggt	~ .
tggg	tcaca gtctattatg gggt	24
•		24
, 210>	31	24
210> 211>	31 19	24
210> 211> 212>	31 19 ADN	24
210> 211> 212>	31 19	24
210> 211> 212>	31 19 ADN	24
210> 211> 212> 212> 213>	31 19 ADN Séquence artificielle	24
210> 211> 212> 213> 220> 223>	31 19 ADN	24
210> 211> 212> 213> 220> 223>	31 19 ADN Séquence artificielle Description de la séquence artificielle:amorce	24
210> 211> 212> 213> 220> 223> 220> 221>	31 19 ADN Séquence artificielle Description de la séquence artificielle:amorce misc_feature	24
210> 211> 212> 213> 220> 223> 220> 221> 222>	31 19 ADN Séquence artificielle Description de la séquence artificielle:amorce misc_feature (1)(19)	24
210> 211> 212> 213> 220> 223> 220> 221> 222>	31 19 ADN Séquence artificielle Description de la séquence artificielle:amorce misc_feature	24
210> 211> 212> 213> 220> 223> 220> 221> 222> 223>	31 19 ADN Séquence artificielle Description de la séquence artificielle:amorce misc_feature (1)(19) Amorce gag+, permettant l'amplification d'une partie de gag.	
210> 211> 212> 213> 220> 223> 220> 221> 222> 222> 223>	31 19 ADN Séquence artificielle Description de la séquence artificielle:amorce misc_feature (1)(19) Amorce gag+, permettant l'amplification d'une partie de gag.	24

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 16 mai 2002 (16.05.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/038792 A3

- (51) Classification internationale des brevets⁷: C12Q 1/70, C12N 15/86
- (21) Numéro de la demande internationale :
- (22) Date de dépôt international :

9 novembre 2001 (09.11.2001)

(25) Langue de dépôt :

français

PCT/FR01/03512

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité :

00/14495 10 novembre 2000 (10.11.2000) FR 01/03970 23 mars 2001 (23.03.2001) FR 09/817,135 27 mars 2001 (27.03.2001) US

- (71) Déposants (pour tous les États désignés sauf US):
 BIOALLIANCE PHARMA [FR/FR]; 59, rue du Général
 Martial Valin, F-75015 Paris (FR). INSERM [FR/FR];
 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): CLAVEL, François [FR/FR]; 31, boulevard Malesherbes, F-75008 Paris (FR). MAMMANO, Fabrizio [FR/FR]; 43, rue Réaumur, F-75003 Paris (FR). RACE, Esther [FR/FR]; 62, avenue Aristide Briand, F-92120 Montrouge (FR). DAM, Elisabeth [FR/FR]; 87, rue Championnet, F-75018 Paris (FR). OBRY, Véronique [FR/FR]; 31bis, avenue

Joffre, F-92250 La Garenne-Colombes (FR). TROUPLIN, Virginie [FR/FR]; 70, avenue d'Italie, F-75013 Paris (FR).

- (74) Mandataires: BREESE, Pierre etc.; Breese-Majerowicz, 3, avenue de l'Opéra, F-75001 Paris (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

- avec rapport de recherche internationale
- (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 25 septembre 2003

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se réfèrer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: NOVEL METHOD FOR ANALYSING PHENOTYPIC CHARACTERISTICS OF HUMAN IMMUNODEFICIENCY VIRUS (HIV)

(57) Abstract: The invention concerns a method for analysing characteristics exhibited by certain virus strains, in particular, the human immunodeficiency viruses, using the construct of a recombinant virus obtained by homologous recombining. The invention also concerns a kit comprising primers, vectors, cell hosts, products and reagents necessary for producing PCR amplification, and the products and reagents for detecting a marker, for implementing the inventive method.

(57) Abrégé: La présente invention concerne une méthode d'analyse des caractéristiques phénotypiques présentées par certaines souches de virus, notamment les virus de l'immunodéficience humaine, mettant en oeuvre la construction d'un virus recombinant obtenu par recombinaison homologue. La présente invention concerne également un kit comprenant les amorces, les vecteurs, les hôtes cellulaires, les produits et réactifs nécessaires pour réaliser une amplification par PCR, et les produits et réactifs permettant la détection d'un marqueur, pour la mise en oeuvre de la méthode de l'invention.



pages 23-30, XP000952459

cited in the application the whole document

ISSN: 0066-4804

Internati iplication No PCT/FR 01/03512

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C1201/70 C120 C12N15/86 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12Q C12N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included. In the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, MEDLINE, CHEM ABS Data, EMBASE, SEQUENCE SEARCH C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Χ US 6 103 462 A (CHARNEAU PIERRE ET AL) 15 August 2000 (2000-08-15) 1-4. 29-34 cited in the application Υ the whole document 5-28. 35-43 KELLAM P ET AL: "RECOMBINANT VIRUS ASSAY: 5,6,9, A RAPID, PHENOTYPIC ASSAY FOR ASSESSMENT 35,42 OF DRUG SUSCEPTIBILITY OF HUMAN IMMUNODEFIENCY VIRUS TYPE 1 ISOLATES" ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY. AMERICAN SOCIETY FOR MICROBIOLOGY. WASHINGTON, DC, US, vol. 38, no. 1, January 1994 (1994-01),

	-/
X Further documents are listed in the continuation of box C.	Palent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the international filing date L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P' document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed	 "T" later document published after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 21 February 2003	Date of mailing of the international search report 03/03/2003
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 · NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Reuter, U

Internat diseation No PCT/FR 01/03512

<u> </u>		FC1/FK 01/03512			
C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category C. Citation of document, with indication where appropriate of the relevant passages. Relevant to claim No.					
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages.	nedvali to daini ivo.			
Y	ROBINSON LAURENCE H ET AL: "HIV type 1 protease cleavage site mutations and viral fitness: Implications for drug susceptibility phenotyping assays." AIDS RESEARCH AND HUMAN RETROVIRUSES, vol. 16, no. 12, 10 August 2000 (2000-08-10), pages 1149-1156, XP002183817 ISSN: 0889-2229 the whole document	7,8			
Y	HEILEK-SNYDER G M ET AL: "Measuring HIV-1 integrase inhibitor susceptibility using a recombinant virus-based, single cycle replication assay." ABSTRACTS OF THE INTERSCIENCE CONFERENCE ON ANTIMICROBIAL AGENTS AND, vol. 40, 2000, page 300 XP001025652 40th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy; Toronto, Ontario, Canada; September 17-20, 2000, 2000 abstract	10-12,36			
Υ .	SCARLATTI GABRIELLA ET AL: "In vivo evolution of HIV-1 co-receptor usage and sensitivity to chemokine-mediated suppression." NATURE MEDICINE, vol. 3, no. 11, November 1997 (1997-11), pages 1259-1265, XP001024255 ISSN: 1078-8956 the whole document	13-28, 37-41,43			
Y	WILLEY ET AL: "Amino acid substitutions in the human immunodeficiency virus type 1 gp120 V3 loop that change viral tropism also alter physical and functional properties of the virion envelope" JOURNAL OF VIROLOGY, THE AMERICAN SOCIETY FOR MICROBIOLOGY, US, vol. 68, no. 7, July 1994 (1994-07), pages 4409-4419, XP002119922 ISSN: 0022-538X the whole document	13-28, 37-41,43			
Y	LIN PIN-FANG ET AL: "Characterization of siamycin I, a human immunodeficiency virus fusion inhibitor." ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY, vol. 40, no. 1, 1996, pages 133-138, XP001016383 ISSN: 0066-4804 the whole document	13-28, 37-41,43			

Internat lication No PCT/FR U1/03512

1		PCT/FR U1/03512
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	RACE ESTHER ET AL: "Analysis of HIV cross-resistance to protease inhibitors using a rapid single-cycle recombinant virus assay for patients failing on combination therapies." AIDS (HAGERSTOWN), vol. 13, no. 15, 22 October 1999 (1999-10-22), pages 2061-2068, XP001016325 ISSN: 0269-9370 the whole document	1-4, 29-34
Α .	US 5 837 464 A (CAPON DANIEL ET AL) 17 November 1998 (1998-11-17) the whole document	1-43
A	HERTOGS K ET AL: "A RAPID METHOD FOR SIMULTANEOUS DETECTION OF PHENOTYPIC RESISTANCE TO INHIBITORS OF PROTEASE AND REVERSE TRANSCRIPTASE IN RECOMBINANT HUMAN IMMUNODEFICIENCY VIRUS TYPE 1 ISOLATES FROM FROM PATIENTS TREATED WITH ANTIRETROVIRAL DRUGS" ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY, AMERICAN SOCIETY FOR MICROBIOLOGY, WASHINGTON, DC, US, vol. 42, no. 2, February 1998 (1998-02), pages 269-278, XP000946883 ISSN: 0066-4804 the whole document	1-43
A	MARTINEZ-PICADO J ET AL: "ANTIRETROVIRAL RESISTANCE TESTING. HUMAN IMMUNODEFICIENCY VIRUS TYPE 1 CLONING VECTORS FOR" JOURNAL OF CLINICAL MICROBIOLOGY, WASHINGTON, DC, US, vol. 37, no. 9, September 1999 (1999-09), pages 2943-2951, XP000886935 ISSN: 0095-1137 the whole document	1-43
	WO 00 66774 A (BLAIR EDWARD DUNCAN; ROBINSON LAURENCE HENRY (GB); SNOWDEN BARBARA) 9 November 2000 (2000-11-09) page 5 page 11-17; figure 3	1-43

Internation optication No

40		/FR 01/03512
ategory *	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	TROUPLIN VIRGINIE ET AL: "Determination of coreceptor usage of human immunodeficiency virus type 1 from patient plasma samples by using as recombinant phenotypic assay." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 75, no. 1, January 2001 (2001-01), pages 251-259, XPO02183818 ISSN: 0022-538X the whole document	1,2,13, 20,21, 27-33,41
P,X	MASQUELIER BERNARD ET AL: "Genotypic and phenotypic resistance patterns of human immunodeficiency virus type 1 variants with insertions or deletions in the reverse transcriptase (RT): Multicenter study of patients treated with RT inhibitors." ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY, vol. 45, no. 6, June 2001 (2001-06), pages 1836-1842, XP001016398 ISSN: 0066-4804 the whole document	1,2,5,6, 9,29-33, 35,42
		·
<i>:</i>		
•		
ı		

International application No. PCT/FR 01/03512

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)					
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:						
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:					
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:					
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).					
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)					
This Inte	anational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:					
	SEE SUPPLEMENTARY SHEET					
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.					
2. X	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.					
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:					
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:					
Remark (on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.					

The International Searching Authority has determined that this international application contains more than one invention or group of inventions, namely

1. Claims 1, 2, 29-33 (partially) and 3, 4, 34 (in full)

Method for analysing a phenotypic HIV virus characteristic, characterised in that PCR amplification is performed with a pair of primers flanking a nucleic acid sequence coding for part of the gag protein and a nucleic acid sequence coding for the human immunodeficiency virus protease, and kit characterised in that it includes said primers.

2. Claims 1, 2, 29-33 (partially) and 5, 6, 9, 35, 42 (in full)

Method for analysing a phenotypic HIV virus characteristic, characterised in that PCR amplification is performed with a pair of primers flanking a nucleic acid sequence that may have at least one mutation in the gene coding for the reverse transcriptase, and kit characterised in that it includes said primers.

3. Claims 1, 2, 29-33 (partially) and 3, 4, 34 (in full)

Method for analysing a phenotypic HIV virus characteristic, characterised in that PCR amplification is performed with a pair of primers flanking a nucleic acid sequence coding for part of the gag protein, for the protease and for part of the human immunodeficiency virus reverse transcriptase.

4. Claims 1, 2, 29-33 (partially) and 10-12, 36 (in full)

Method for analysing a phenotypic HIV virus characteristic, characterised in that PCR amplification is performed with a pair of primers flanking a nucleic acid sequence that may have at least one mutation in the gene coding for the integrase, and kit characterised in that it includes said primers.

5. Claims 1, 2, 29-33 (partially) and 13-28, 37-41, 43 (in full)

Method for analysing a phenotypic HIV virus characteristic, characterised in that PCR amplification is performed with a pair of

International	application	No
PCT/FR	01/0351	2

primers flanking a nucleic acid sequence that may have at least one mutation in the gene coding for the envelope protein, and kit characterised in that it includes said primers.

information on patent family members

Internal Iplication No
PCT/FR 01/03512

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 6103462	Α	15-08-2000	US	2002119444 A1	29-08-2002
US 5837464	A	17-11-1998	US US	6242187 B1 2003008282 A1	05-06-2001 09-01-2003
WO 0066774	A	09-11-2000	AU EP WO JP	4586700 A 1226270 A2 0066774 A2 2002542804 T	17-11-2000 31-07-2002 09-11-2000 17-12-2002

Demand nationale No PCT/FR 01/03512

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C12Q1/70 C12N15/86

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification sulvi des symboles de classement) C1B 7 C12Q C12N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consuitée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)
EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, MEDLINE, CHEM ABS Data, EMBASE, SEQUENCE
SEARCH

Catégorie °	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
-		THE GOSTOVERICATIONS VISCOS
X	US 6 103 462 A (CHARNEAU PIERRE ET AL)	1-4,
	15 août 2000 (2000-08-15)	29-34
	cité dans la demande	29-34
Υ	le document en entier	5-28,
		35-43
		35-45
Y	KELLAM P ET AL: "RECOMBINANT VIRUS ASSAY:	5,6,9,
	A RAPID, PHENOTYPIC ASSAY FOR ASSESSMENT	35,42
	OF DRUG SUSCEPTIBILITY OF HUMAN	35,42
	IMMUNODEFIENCY VIRUS TYPE 1 ISOLATES"	
	ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY,	ĺ
	AMERICAN SOCIETY FOR MICROBIOLOGY,	
	WASHINGTON, DC, US,	
1	vol. 38, no. 1, janvier 1994 (1994-01),	İ
	pages 23-30, XP000952459	
	ISSN: 0066-4804	
i	cité dans la demande	
ŀ	le document en entier	**
l	===	1
l	-/- - -	1

° Catégories spéciales de documents cités:				
*A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent *E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international	*T° document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention			
ou après cette date	'X' document particulièrement pertinent: l'invention revendiquée ne neut			
L document pouvant jeter un doute sur une revendication de	erre consideree comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Y* document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée			
"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente			
"P" document publié avant la date de dépôt international, mais	pour une personne du métier			
	& document qui fait partie de la même famille de brevets			
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale			
21 février 2003	03/03/2003			
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé			
NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016	Reuter, U			
Complaine PCT/CAMAD (describes invitte) (in the cama)	<u> </u>			

Demand sationale No
PCT/FR 01/03512

	COMPANY OF THE PROPERTY OF THE	PC1/FR 01/03512			
C.(suite) D	C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie dentification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents 10. des revendications visées				
	<u> </u>				
Y	ROBINSON LAURENCE H ET AL: "HIV type 1 protease cleavage site mutations and viral fitness: Implications for drug susceptibility phenotyping assays." AIDS RESEARCH AND HUMAN RETROVIRUSES, vol. 16, no. 12, 10 août 2000 (2000-08-10), pages 1149-1156, XP002183817 ISSN: 0889-2229 le document en entier	7,8			
Y	HEILEK-SNYDER G M ET AL: "Measuring HIV-1 integrase inhibitor susceptibility using a recombinant virus-based, single cycle replication assay." ABSTRACTS OF THE INTERSCIENCE CONFERENCE ON ANTIMICROBIAL AGENTS AND, vol. 40, 2000, page 300 XP001025652 40th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy; Toronto, Ontario, Canada; September 17-20, 2000, 2000 abrégé	10-12,36			
Υ	SCARLATTI GABRIELLA ET AL: "In vivo evolution of HIV-1 co-receptor usage and sensitivity to chemokine-mediated suppression." NATURE MEDICINE, vol. 3, no. 11, novembre 1997 (1997-11), pages 1259-1265, XP001024255 ISSN: 1078-8956 le document en entier	13-28, 37-41,43			
Y	WILLEY ET AL: "Amino acid substitutions in the human immunodeficiency virus type 1 gp120 V3 loop that change viral tropism also alter physical and functional properties of the virion envelope" JOURNAL OF VIROLOGY, THE AMERICAN SOCIETY FOR MICROBIOLOGY, US, vol. 68, no. 7, juillet 1994 (1994-07), pages 4409-4419, XP002119922 ISSN: 0022-538X le document en entier	13-28, 37-41,43			
Υ .	LIN PIN-FANG ET AL: "Characterization of siamycin I, a human immunodeficiency virus fusion inhibitor." ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY, vol. 40, no. 1, 1996, pages 133-138, XP001016383 ISSN: 0066-4804 le document en entier -/	13-28, 37-41,43			

Demand Itlonale No PCT/FR 01/03512

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	FR 01/03512
Catégorie °	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
	·	The state of the s
X	RACE ESTHER ET AL: "Analysis of HIV cross-resistance to protease inhibitors using a rapid single-cycle recombinant virus assay for patients failing on combination therapies." AIDS (HAGERSTOWN), vol. 13, no. 15, 22 octobre 1999 (1999-10-22), pages 2061-2068, XP001016325 ISSN: 0269-9370 le document en entier	1-4, 29-34
A .	US 5 837 464 A (CAPON DANIEL ET AL) 17 novembre 1998 (1998-11-17) 1e document en entier	1-43
A	HERTOGS K ET AL: "A RAPID METHOD FOR SIMULTANEOUS DETECTION OF PHENOTYPIC RESISTANCE TO INHIBITORS OF PROTEASE AND REVERSE TRANSCRIPTASE IN RECOMBINANT HUMAN IMMUNODEFICIENCY VIRUS TYPE 1 ISOLATES FROM FROM PATIENTS TREATED WITH ANTIRETROVIRAL DRUGS" ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY, AMERICAN SOCIETY FOR MICROBIOLOGY, WASHINGTON, DC, US, vol. 42, no. 2, février 1998 (1998-02), pages 269-278, XP000946883 ISSN: 0066-4804 le document en entier	1-43
	MARTINEZ-PICADO J ET AL: "ANTIRETROVIRAL RESISTANCE TESTING. HUMAN IMMUNODEFICIENCY VIRUS TYPE 1 CLONING VECTORS FOR" JOURNAL OF CLINICAL MICROBIOLOGY, WASHINGTON, DC, US, vol. 37, no. 9, septembre 1999 (1999-09), pages 2943-2951, XP000886935 ISSN: 0095-1137 le document en entier	1-43
	WO 00 66774 A (BLAIR EDWARD DUNCAN; ROBINSON LAURENCE HENRY (GB); SNOWDEN BARBARA) 9 novembre 2000 (2000-11-09) page 5 page 11-17; figure 3	1-43

Demand nationale No PCT/FR 01/03512

		PCI/FR 01	./ 03312		
C.(sulte) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie *	identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pe	ertinents	no, des revendications visées		
P,X	TROUPLIN VIRGINIE ET AL: "Determination of coreceptor usage of human immunodeficiency virus type 1 from patient plasma samples by using as recombinant phenotypic assay." JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 75, no. 1, janvier 2001 (2001-01), pages 251-259, XP002183818 ISSN: 0022-538X le document en entier		1,2,13, 20,21, 27-33,41		
P,X	MASQUELIER BERNARD ET AL: "Genotypic and phenotypic resistance patterns of human immunodeficiency virus type 1 variants with insertions or deletions in the reverse transcriptase (RT): Multicenter study of patients treated with RT inhibitors." ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY,	·	1,2,5,6, 9,29-33, 35,42		
	vol. 45, no. 6, juin 2001 (2001-06), pages 1836-1842, XP001016398 ISSN: 0066-4804 le document en entier 				
		·			
	×.				
	,				
	·		ä		
	·				
	·				

m ernationale n° PCI/FR 01/03512

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupes d') inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. revendications: 1,2,29-33 (partiellement) et 3,4,34 (complètement)

Méthode d'analyse d'une caractéristique phénotypique des virus VIH, caractérisée en ce que l'amplification par PCR est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique codant pour une partie de la protéine gag et une séquence d'acide nucléique codant pour la protéase du virus de l'immunodéficience humain et kit caractérisé en ce qu'il comprend les dites amorces.

2. revendications: 1,2,29-33 (partiellement) et 5,6,9,35, 42 (complètement)

Méthode d'analyse d'une caractéristique phénotypique des virus VIH caractérisée en ce que l'amplification par PCR est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la transcriptase inverse et kit caractérisé en ce qu'il comprend les dites amorces.

3. revendications: 1,2,29-32 (partiellement) et 7,8 (complètement)

Méthode d'analyse d'une caractéristique phénotypique des virus VIH, caractérisée en ce que l'amplification par PCR est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique codant pour une partie de la protéine gag , pour la protéase et pour une partie de la transcriptase inverse du virus de l'immunodéficience humain.

4. revendications: 1,2,29-33 (partiellement) et 10-12, 36 (complètement)

Méthode d'analyse d'une caractéristique phénotypique des virus VIH caractérisée en ce que l'amplification par PCR est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour l'intégrase et kit caractérisé en ce qu'il comprend les dites amorces.

5. revendications: 1,2,29-33 (partiellement) et 13-28,37-41, 43 (complètement)

Méthode d'analyse d'une caractéristique phénotypique des virus VIH, caractérisée en ce que l'amplification par PCR

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

est réalisée avec une paire d'amorces encadrant une séquence d'acide nucléique susceptible de porter au moins une mutation dans le gène codant pour la protéine d'enveloppe et kit caractérisé en ce qu'il comprend les dites amorces.